# أسس كيمياء الكيم والطيوف

الدكتورعصت الم عزّت جانو

والتوراع و واقعة في اللهجياء العيريانية المستاد المليمياء المواتية وكالم جامعة تشرير للشود والعاصية.
 ومديرجوف في هيئة الطافة الذكرة سابقاً

الدارالمنتكرة



است كيمياءُ (لكيم ولاطيوف

> تاليين الكتورعصت م عزّت حاً لو - ي كنداه دولة في الكيادالفنياتية الا-استازالليما والكوانية وكيابياما له تشريط للكارد العامية ومد يرمين في هيئة الطارة المنتقة سابطًا

# حقوق الطبع والتأليف هحفوظة الطبعة الأولى

1998

# ولفماؤ ولأني الطلاب والعلميين العرب

يجمع هذا الكتاب بين دفتيه خلاصة جهد مكثف بذلته خلال عدة سنوات من العمل الجاد، وهو مبني على المحاضرات التي ألقيتها على طلابي في بعض الجامعات العربية في مواضيع كيمياء الكم (الكيمياء الكوانتية) وأساسيات علم الطيوف. وكانت هذه المحاضرات مطبوعة في أمليات توزع على الطلاب، وأنني أقوم الآن بطباعة هذا الكتاب بناء على رغبة الكثيرين من طلابي وزملائي الذين قرأوا الأمليات المطبوعة، وطلبوا مني طبع الكتاب وتوسيع دائرة نشره لتعم الفائدة.

لقد قمت بإدخال تحسينات وإضافات هامة على الأمليات التي كانت مطبوعة، وأنا أقدم هذا الكتاب الآن إلى طلاب الجامعات العربية والعلميين المهتمين بكيمياء الكم الذين يتوقون للقراءة باللغة العربية.

يسد هذا الكتاب في الواقع فراغاً هاماً في المكتبة العربية، وهو - على حد علمي - الكتاب الأول من مستواه في مجال كيمياء الكم باللغة العربية. هناك بعض الكتب الأخرى القليلة في هذا المرضوع، لكن يغلب عليها التسيط أو الاختصار لدرجة أنه لايكن الاكتفاء بها لبناء قاعدة علمية متينة تساعد على قراءة الكتب الأكثر تخصصاً أو المجلات العلمية التي تنشر نتائج البحوث الجديدة، لهذا حرصت على أن يكون هذا الكتاب تلك القاعدة التي تمهد الطريق للولوج في مواضيع متخصصة تقوم على أساس كيمياء الكم.

أرجو أن يكون هذا الكتاب مساهمة حقيقية جادة ضمن إطار الجهود التي تبذل الآن من أجل اغناء المكتبة العربية العلمية ورفع مستوها، كما أنني أرجو صادقاً أن أكون قد قمت بواجب من واجباتي نحو وطني الكبير الوطن العربي، والله الموفق.

الدكتور عصام عزت جاثو

#### والله الرحون الرحوم

#### مقدمة:

تهتم كيمياء الكم بدراسة بنى الذرات والجزيئات وعلاقتها بالخصائص الكيميائية وما ينشأ عنها من ظواهر عديدة، مثل تشكل الروابط، وتشكل المركبات المختلفة وحصول التفاعلات الكيميائية، كما تهتم كيمياء الكم بدراسة العلاقة بين طاقة الجزئ وبنيته، وتحديد الشروط التي يتم فيها تغير هذه الطاقة سواء عن طريق التفاعلات الكيميائية التي هي في حقيقة الأمر تغيرات بنيوية، أو عن طريق التفاعل بين الجزيئات من جهة وبين الحقول الكهرطيسية الخارجية، كالضوء، والحقول الكهرطيسية الخارجية، كالضوء،

يتطلب فهم هذه الظواهر التخلي عن بعض المفاهيم السائدة في الفيزياء الكلاسيكية واعتماد بعض المفاهيم والمبادئ التي لم تكن مألوفة قبل مطلع القرن العشرين، لهذا تقوم كيمياء الكم على أساس من ميكانيك الكم الذي يختلف عن الميكانيك الكلاسيكي (أو النيرتني) في أمور أساسية نوجز بعضها فيما يلي:

إننا نستطيع، من وجهة النظر الكلاسيكية ، أن نراقب الحوادث الفيزيائية والكيميائية ونقيسها دون الاخلال بسيرها، أي أننا نسلم هنا باستفلالية الحوادث عن المراقب الذي يقوم برصدها وعن أجهزة القياس التي يستخدمها في عمليات القياس. نستطيع مثلاً أن نراقب حركة الجسم الساقط سقوطاً حراً وأن نقيس سرعته وتسارعه دون أن نغير من حركته. إلاً أن الأمر يختلف عن هذا تماماً في مجال الحوادث الذرية لأن نتائج القياس هنا تتعلق بأسلوب القياس والشروط التي جرى فيها وبنوع الأجهزة التي استخدمت فيه. إن أي عملية قياس على مستوى الظواهر الذرية تتدخل في مجرى الظاهرة. سبب ذلك هو أن الكشف عن الظاهرة الذرية وقياسها يتطلبان حصول تفاعل بين الجسيمات الذرية وبين وسيلة القياس. تتعلق نتيجة هذا التفاعل (أي نتيجة القياس) بالشروط الفيزيائية السائدة أثناء القياس. عندما نحاول مثلاً أن نقيس سرعة جسيم كالالكترون ونحدد موضعه في لخلق ما من الزمن، علينا أن نسلط عليه حزمة من الضوء، لأننا لازى (من حيث المبدأ) الجسيم إلا إذا انعكس الضوء عليه. إلا أن تسليط حزمة من الضوء على جسيم يؤدي إلى اصطدام فوتون ضوئي به وهذا يؤدي إلى تغيير سرعة الجسيم جسيم يؤدي إلى اصطدام فوتون ضوئي به وهذا يؤدي إلى تغيير سرعة الجسيم كما بين ذلك هيزنبورغ، إلى أنه لايمكن تحديد موضع الجسيم بدقة دون الإخلال بسرعته، كما لايمكن تحديد سرعته دون إزاحته عن موضعه لحظة القياس. تعرف بسرعته، كما لايمكن تحديد سرعته دون إزاحته عن موضعه لحظة القياس. تعرف بسرعته، كما لايمكن تحديد سرعته دون إزاحته عن موضعه لحظة القياس. تعرف

لعل أهم مثال على العلاقة بين نتائج القياس وبين الشروط السائدة أثناء القياس هي أن بعض التجارب على الضوء تظهر فيها الطبيعة المرجية للضوء فقط، وبعض التجارب الانحرى تظهر فيها الطبيعة الجسيمية، ولايكن أن تظهر الطبيعتان بأن واحد في تجربة واحدة. فتجارب التداخل والانعراج تظهر فيها طبيعة الضوء الموجية وهي تسمح بقياس طول موجة الضوء، بينما الفعل الكهرضوئي وفعل كرمتون مثلاً يُبرزان الطبيعة الجسيمية للضوء ويسمحان بقياس طاقة الفوتون وكمية حركته (وهاتان خاصتان جسيميتان). هناك علاقة بين المقادير الموجية كطول المرجة، والمقادير الجسيمية الخاصة بالضوء. نذكر هنا أيضاً أن الجسيمات المادية الموجة، والمقادير الجسيمية الخاصة بالضوء. نذكر هنا أيضاً أن الجسيمات المادية

تسلك أيضاً سلوك الأمواج. وسنعود إلى الكلام عن هذا الموضوع فيما بعد.

من الأمور الآخرى التي تميز ميكانيك الكم عن الميكانيك الكلاسيكي، هي أنه بمكن من وجهة النظر الكلاسيكية، قياس عدة مقادير خاصة بالجسيم في آن واحد بينما نجد في عالم الذرات والجسيمات أن هذا الأمر غير ممكن دائماً. إذ يمكن قياس بعض المقادير في آن واحد ولا يمكن قياس أو معرفة قيمة بعضها الآخر، مثلاً يمكن قياس العزم الزاوي لجسيم يدور حول نقطة، ولكن لا يمكن معرفة جميع مركبات العزم الزاوي على محاور الإحداثيات الثلاثة بأن واحد.

لايمكن إذن أن تُقهم الظواهر الذرية أو الجزيئية استناداً إلى الصور والمفاهيم الكلاسيكية، بل لابد لفهمها من وضع مبادئ جديدة واتباع نهج جديد في التفكير يقوم على أساس هذه المبادئ. تصاغ هذه المبادئ بشكل رياضي محدد، وتبنى عليها استنتاجات متنوعة بطرق رياضية أيضاً، وسنحاول قدر الإمكان إعطاء النتائج الرياضية معان فيزيائية ليسهل فهمها، سنجد أن خصائص الجسيمات واللرات والجزيئات تستثتج من توابع (دوال) رياضية تدعى توابع الموجة وهي حلول لمحادلة تفاضلية تأخذ أشكالاً مختلفة حسب طبيعة الجملة المدوسة وطبيعة الظروف الفيزيائية التي تخضع لها، تدعى هذه المعادلة: معالجة الموجة، كما تعرف باسم معادلة شرودنغ.

سنبدأ في هذا الكتاب بتقديم خلاصة عن الحركات الاهتزازية والأمواج، وذلك لأن الجسيمات لها طبيعة موجية وجسيمية بأن واحد، ولأن الدوال التي تعبّر عن حالات هذه الجسيمات وخصائصها هي دوال أو توابع موجية بشكل عام. سنبين من خلال دراسة الحركات الاهتزازية والأمواج المستقرة أن الانقطاع في قيم الطاقة إنما ينشأ عن الطبيعة الموجية وعن الشروط الحدية التي يخضم لها النظام

المدروس. سنين بعد ذلك كيف تصاغ المبادئ الأساسية في كيمياء الكم وكيف يمكن التوصل إلى معادلة الموجة التي تدعى معادلة شرودنغر. سندرس حركة جسيم في حفرة جهد (أو كمون) وسنستنتج بعض الخصائص الأساسية لدوال الموجة. كما سندرس، في فصل خاص، خصائص المجموعات الخطية والمؤثر ات (Operators) الهامة في ميكانيك الكم، والسيما المؤثرات التي تقابل مقادير فيزيائية قابلة للقياس، وسنعرض لمفهوم المعادلات ذات القيم والدوال الخاصة، وسنبين كيف يمكن حساب قيم المقادير الفيزيائية باستخدام دوال الموجة. سندرس أيضاً الحركة الدورانية والعزم الزاوي بشيء من التفصيل، نظراً لما لهذه الحركة من أهمة في دراسة بني الذرات، وننتقل بعد ذلك إلى دراسة ذرة الهيدروجين، وإيجاد حلول معادلة شرودنغر لهذه الذرة، واستنتاج أشكال المدارات الذرية وخصائصها، ومستويات الطاقة في ذرة الهيدروجين. سندرس بعد ذلك الذرات متعددة الالكترونات ونعرض لمفاهيم أساسية مثل مفهوم التشكل الالكتروني (Configuration) ومفهوم الحدّ (Term) والتعدد (Multiplicity)، سنعطى أيضاً بعض التكاملات الأساسية اللازمة في إجراء الحسابات الكوانتية على الذرات الخفيفة، علماً بأن بعض هذه التكاملات ينشر لأول مرة في هذا الكتاب بشكل تحليلي (غير عددي).

سنتكلم بعد ذلك عن الجزيئات، وسنشرح طريقة التركيب الخطي للمدارات المذرية في حساب المدارات الجزيئية (LCAO - MO)، ونبحث في الروابط الكيميائية وأنواعها.

سنعرض من خلال دراستنا لمواضيع الكتاب لبعض النظريات الأساسية مثل

نظرية التحول (Variation Theorem)، ونظرية الاضطراب Perturbation). Theory).

سنتكلم أيضاً عن أهم الطرق التقريبية المستخدمة حالياً في حساب المدارات الجزيئية ودوال الموجة للجزيئات.

ومن الطبيعي في نهاية المطاف، أن ننوه عن الطرق الدقيقة في الحسابات الكوانتية مثل طرق (ab - initio) وطريقة تفاعل التشكلات Configuration) مع عرض بعض الاتجاهات الحديثة في إيجاد حلول معادلة شرودنغر وحساب الطاقة بشكل دقيق.

سننتقل بعد ذلك إلى دراسة المبادئ الأساسية في علم الطيوف وسندرس كيف تتأثر الجزيئات بحقل خارجي، وندرس امتصاص الجزيئات للضوء ونقارن النظرية مع القياسات التجريبية. وسنعرض لدراسة طيف الحركة الدورانية لجسم صلب، ولطيف الحركة الاهتزازية التوافقية، ونتكلم عن قواعد الانتقاء، مع بعض التطبيقات.

سنمرض أيضاً لدراسة طيف الطنين النووي المغناطيسي (NMR). وسننوه عن التقنيات الحديثة في دراسة بني الجزيئات.

لقد بدأنا كل فصل من فصول الكتاب بتحديد الهدف من دراسته وذلك لكي نوجه انتباه القارئ إلى الأمور الأساسية التي عليه أن يُعنى بها أثناء دراسته لمحتوى الفصل، وقد أوردنا في نهاية الفصل مجموعة من الأسئلة تتعلق بالأهداف المحددة من دراسة الفصل. تساعد هذه الأسئلة القارئ على اختبار مدى فهمه للمعلومات الأساسية الواردة في الفصل. ثم هناك مجموعة من التمارين والمسائل ترمى إلى تدريب القارئ على استخدام المحلومات التي تعلمها.

ليس من الضروري أن يكون القارئ على مستوى عال من الرياضيات، ولكن يفترض أنه يعلم مبادئ الجبر الخطي وأنه درس أسس التحليل الرياضي مع المام بمبادئ التفاضل والتكامل.

لابد لي أخيراً أن أتطرق إلى موضوع المصطلحات العلمية. تختلف هذه المصطلحات من بلد عربي لآخر، لهذا وجدتني مضطراً في كثير من الأحيان إلى استخدام أكثر من مصطلح عربي واحد للمضمون الواحد، فقد استخدمت مثلاً كلمة (تابع) وكلمة (دالة) مقابل (Function). فالتابع والدالة يدلان على نفس المضمون في هذا الكتاب. وقد حرصت أيضاً على وضع المصطلح الأجنبي بين قوسين عندما يرد ذكر هذا المصطلح لأول مرة، وبذلك تكون معاني المصطلحات

أريد في هذه المناسبة أن أوضح مايلي، لقد ورد في معجم:

(Webester's New World) تعريف لكلمة: function كما يلي:

"a thing that depends on and varies with something else" وهذا يعنى: قالشيء الذي يعتمد على، ويتحول مع شيء آخر؟

والاعتماد هنا يعني عدم الاستقلال أو التبعية، لذلك نرى أن كلمة (تابم) مقابل function هي أفضل من كلمة (دالة). لأن الدالة بالعربية تتعلق بفعل (دل) و(استدلال)، ومنها (الاستدلال) و(الدلالة)، والدلالة تقابل بالإنكليزية function).

والله ولى التوفيق

# الغصل الأول

# الحركات الاهتزازية والأمواج

#### الهدف من دراسة هذا الفصل:

١- دراسة بعض خصائص الحركات الاهتزازية البسيطة، والأمواج الناتجة عنها.

٢- معرفة تمثيل الحركة الاهتزازية بتابع (دالة) دوري.

٣- معرفة معادلة الموجة التابعة للزمن ومعادلة الموجة غير التابعة للزمن،
 وحلولهما الخاصة في فضاء ذي بعد واحد، وفي فضاء ذي ثلاثة أبعاد.

٤- دراسة الأمواج المستقرة، وشروط حدوثها، ومعرفة ماهو المقصود بالأمواج
 الحاصة لجسم مهتز، وماهي المدروجات، ومعرفة سبب الانقطاع في الطاقة.

٥- دراسة مبدأ التركيب الخطي وماذا يعنيه من الناحية الفيزيائية .

٦- تكوين فكرة عن الأمؤاج الكهرطيسية.

# لماذا ندرس الحركات الاهتزازية والأمواج؟

تهتم الكيمياء الكوانتية (كيمياء الكم)، كما ذكرنا في المتدمة، بدراسة بنى اللدرات والجزيئات وعلاقة هذه البنى بالخصائص الكيميائية والفيزيائية. إن المكونات الأساسية للمادة، من وجهة النظر الكيميائية، هي النوى والالكترونات السالبة، ولهذه الجسيمات خصائص موجية وجسيمية، ويمكن حساب هذه الخهائص باستخدام توابع (دوال) دورية أو موجية يمكن الحصول عليها من حل معادلة رياضية تفاضلية تدعى معادلة الموجة، أو معادلة شرودنغر، لهذا تشكل دراسة الحركات الاهتزازية والموجية مدخلاً طبيعياً لفهم سلوك المادة وخصائهمها

على مستوى الذرات والجزيئات وفهم ماتنضمنه توابع (دوال) الموجة ومعادلة المرجة من معان ومعلومات فيزيائية وكيميائية.

سنعرض فيما يلي لبعض خصائص الحركات الاهتزازية والموجيّة بشكل موجز وسنبين كيف يتم الانتقال من المفاهيم الكلاسيكية إلى المفاهيم الكوانتية.

#### الاهتزازات والأمواج:

أبسط الحركال الاهتزازية الحركة الجيبية البسيطة والتي تدعى الحركة التوافقية، وهي غط من الحركة يتكرر بشكل مماثل لنفسه تماماً في فترات زمنية متساوية. يمكن توليد مثل هذه الحركة على حبل مشدود. فإذا أحدثنا هزة عرضية في نقطة من الحبل، نرى أن الحركة الاهتزازية الحاصلة تنتقل إلى سائر نقاط الحبل بسرعة معينة، بحيث تكرر كل نقطة من نقاط الحبل نفس حركة المنبع. تدعى الحركة الاهتزازية التي تتشر على الحبل: المرجة.

إذا رمزنا إلى مطال الحركة الاهتزازية لنقطة ما من الحبل ب ψ، أي بعد النقطة المهتزة عن مكان توازنها، نجد أن قيمةψتنير مع الزمن t، في الحركة التوافقية المسيطة وفقاً للملاقة التالية:

$$\psi = \psi_0 \sin \omega t$$
 (1)

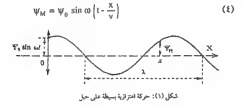
حيث ω نبض الحركة أو التواتر (التردد) الدائري، وهو يرتبط بتواتر (تردد) الحركة V بالعلاقة التالية:

$$\omega = 2 \pi V \tag{Y}$$

Ψ<sub>0</sub> هي المطال الأعظمي للحركة ويدعى السعة. تندعى الفترة الزمنية لحدوث هزة كاملة للنقطة المهتزة الدور ويرمز له بT. يرتبط الدور T بالتواتر ٧ بالعلاقة:

$$T = \frac{1}{v}$$
 (Y) (2)

إذا كان الحبل طويلاً، وأحدثنا في النقطة O منه، (شكل 1)، حركة اهتزازية عرضية بسيطة فإن هذه الحركة تنتشر من O إلى سائر نقاط الحبل، بحيث تكرر كل نقطة من نقاطه نفس حركة النقطة O. إن حركة نقطة ما M مثلاً، في اللحظة t هي نفس حركة النقطة O التي كانت عليها في اللحظة  $\left(\frac{t}{v}\right)$  ، حيث x بعد M عن O v سرعة انتقال الحركة الاهتزازية أو المرجة على الحبل.  $\frac{x}{v}$  هي الفترة الزمنية اللازمة للحركة لتنتقل من O إلى M . نستنتج إذن أن مطال حركة نقطة ما M يعطى الملاقة التالية :



تدعى الزاوية (v / v - x) ω طور الحركة، كما تدعى الحركة الامتزازية المنتشرة على الحبرلة الامتزازية المنتشرة على الحبل الموجة، ومن الواضح أن الموجة تنتشر بالسرعة v. إن أقصر مسافة بين نقطين على الحبل لهما نفس الوضع الامتزازي في نفس اللحظة هي طول الموجة، ويرمز لها بـ λ. تقطع الموجة مسافة قدرها λ في فترة زمنية تساوي دور الحركة T، أي:

$$v = \frac{\lambda}{T} = \lambda. \ v \tag{6}$$

إذا عوضنا v من العلاقة السابقة في عبارة ψM نحصل على العلاقة التالية :  $\psi_{M} = \psi_{0} \sin \omega \left( t - \frac{x}{\lambda v} \right)$ 

أو:

$$\Psi_{M} = \Psi_{0} \sin 2\pi \left( vt - \frac{x}{\lambda} \right) \tag{7}$$

إذا وضعنا الآن:

$$K = \frac{2\pi}{\lambda}$$
 (v)

نكتب العلاقة (٦) على الشكل التالى:

$$\psi_{M} = \psi_{0} \sin \left( \omega t - K. x \right) \tag{A}$$

(استنتج ذلك من العلاقتين ٥ و ٧). يحوي التابع (الدالة) (٨) متحولين، x وt أي المسافة والزمن وهذا يعني أن قيمة ψμ تتغير بشكل دوري مع الزمن t، ومع المسافة x التي تحدد موقع النقطة المهتزة. يرتبط المقدار K، كما هو واضح من العلاقة (٩) بالسرعة ٧، فهو إذن مقدار متجه، وجهته من نفس جهة تقدّم الموجة على الحيار.

يحتنا أن نتأكد بالأشتقاق أن التابع (الدالة)  $\psi_{M}$  في المعادلة (٨) يحقق المعادلة التفاضلة التالية:

$$\frac{\partial^2 \psi}{\partial x^2} - \frac{1}{v^2} \frac{\partial^2 \psi}{\partial t^2} = 0 \tag{(1)}$$

وبالفعل إذا اشتقينا (٨) مرتين بالنسبة للمتحول x نحصل على:

$$\frac{\partial^2 \psi_M}{\partial x^2} = -K^2 \psi_0 \sin(\omega t - K x) = -K^2 \psi_M$$

$$=-\frac{\omega^2}{v^2}\Psi_M \tag{11}$$

وإذا اشتقينا (٨) مرتين أيضاً بالنسبة للمتحول ١ نحصل على:

$$\frac{\partial^2 \Psi_M}{\partial t^2} = -\omega^2 \Psi_0 \sin(\omega t - K x) = -\omega^2 \Psi_M$$
 (۱۲) نستنج من العلاقتين (۱۱)، (۱۲) أن:

$$\frac{\partial^2 \psi_M}{\partial x^2} = \frac{1}{v^2} \frac{\partial^2 \psi_M}{\partial x^2}$$

وهي نفس المعادلة العامة (١٠).

تدعى المعادلة التفاضلية (١٠) المعادلة الموجية، أو معادلة الموجة، والتابع (٨) هو أحد حلولها الحاصة وهو يمثل، كما رأينا موجة تسير في الاتجاه الموجب على المحور ٥٠ (٣٥) شكل ١). يوجد لمعادلة الموجة (١١) حلول خاصة أخرى غير التابع (٨)، كل حل منها يمثل حركة موجية تسير إما بالاتجاه الموجب على ٥٠ وإما بالاتجاه السالب أو هو يمثل موجة مستقرة.

تتصف معادلة الموجة (١٠) بالخاصة الهامة التالية: إذا كان ψ، حلاً خاصاً

لهذه المعادلة (أي إذا كان Ψ1 يحقق المعادلة ١٠)، وكان Ψ2 حلاً خاصاً آخر لها أيضاً، فإن أي تركيب خطي منهما، من الشكل:

$$\psi = c_1 \psi_1 + c_2 \psi_2$$

حيث c1, c2 ثابتتان ماء هو أيضاً حل لنفس المعادلة (١٠). (برهن على صحة الخاصة السابقة!).

$$\psi = c_1 \psi_1 + c_2 \psi_2 + ... + c_n \psi_n$$

 $\psi$  حيث  $c_{n}$  ...,  $c_{2}$  ثوابت، هو أيضاً حل للمعادلة (۱۰). يمثل التابع  $\psi$  حركة دورية معقدة ناتجة عن تركيب الحركات الممثلة بالتوابع  $\psi_{2}$ ,  $\psi_{3}$ ... لهذا تدعى الحاصة السابقة: مبدأ التركيب الحلميّ.

# تداخل الأمواج والأمواج المستقرة:

إذا انتشرت على حبل مشدود موجتان بسيطتان (توافقيتان)، إحداهما تنتقل في الاتجاه الموجب والأخرى في الاتجاه السالب، تتداخل هاتان الموجتان فيما بينهما وينشأ عنهما حركة اهتزازية، أو موجة مركبة، يحصل مثل هذا الأمر إذا كان الحبل مثبتاً من أحد طرفيه. فإذا أحدثنا فيه حركة اهتزازية بسيطة فإنها تنعكس على طرفه الثابت، وتتداخل الحركة المنعكسة مع الحركة الواردة وتنشأ في شروط معينة، حركة اهتزازية مركبة يأخذ الحبل فيها شكل سلسلة من المغازل، تدعى هذه الحركة: موجة مستفرة.

شكل (٢): حيل مثبت من طوله E، والتقطة O منبع الحركة الاهتزازية .

3 6 5 5 6 1118

C-----

إذا كانت النقطة O مثلاً من الحبل، (شكل ٢)، هي منبع الحركة الاهتزازية البسيطة، فإن النقطة M ذات الفاصلة x تهتز تحت تأثير الحركة أو الموجة الواردة إليها مباشرة من المنبع O وفقاً للتابع التالي:

$$\psi_1 = \psi_0 \sin(\omega t - K x) \tag{17}$$

تنعكس الموجة الواردة على الطرف الثابت E وتعود بالاتجاه السالب. تجعل الموجة المنعكسة النقطة M تهتز وفقاً للتابع التالي:

$$\Psi_2 = \Psi_0 \sin(\omega t + K x + \delta) \tag{15}$$

لقد تغيرت إشارة x في هذا التابع لأن الموجة تسير في الاتجاه السالب. أما  $\delta$  فهو التغير الذي يطرأ على طور الحركة بسبب الانعكاس عند النقطة E. تنداخل الحركتان  $\psi_1$  (المواردة من النقطة E) و  $\psi_2$  (المنعكسة) إحداهما مع الأخرى وتؤديان إلى حركة دورية تعطى بالتابع التالى:

$$\psi = \psi_1 + \psi_2 = \psi_0 \sin(\omega t - K x) + \psi_0 \sin(\omega t + K x + \delta)$$
$$= 2 \psi_0 \cos\left(Kx + \frac{\delta}{2}\right) \sin\left(\omega t + \frac{\delta}{2}\right)$$

$$\psi = A \sin \left(\omega t + \frac{\delta}{2}\right)$$
 (۱۵)
$$A = 2 \psi_0 \cos \left(Kx + \frac{\delta}{2}\right)$$
 (۱۲)

عثل المقدار A الذي لا يتعلق بالزمن سعة الحركة الاهتزازية الناتجة عن تداخل الموجتين ψ1 و ψ2 . تتعلق السعة A بموضع النقطة المهنزة x، فهي تتغير من نقطة لأخرى على الحبل المهتز وتبلغ قيمة مطلقة عظمي في بعض المناطق، تدعى البطون، وتنعدم في نقاط أخرى تدعى العقد. تحقق النقاط التي تكون فيها السعة A عظمى (أي البطون) العلاقة التالية:

$$\cos\left(K x + \frac{\delta}{2}\right) = \pm 1$$

أي:

$$K x + \frac{\delta}{2} = n. \pi ; n = 1, 2, 3,....$$
 (14)

إن حلول المعادلة السابقة أي فواصل البطون هي:

$$x_n = \frac{1}{K} \left( n \pi - \frac{\delta}{2} \right)$$
;  $n = 1, 2, 3,...$  (1A)

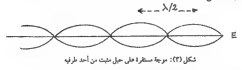
إن المسافة بين بطنين متتالين تساوى : 
$$x_{n+1}-x_n=\frac{1}{K}.\ \pi=\frac{\lambda}{2\pi}.\ \pi=\frac{\lambda}{2} \tag{ \ 9 )}$$

حيث استعنا هنا بالعلاقة (٧). هكذا نرى أن المسافة بن بطنين متتالين ثابتة

وتساوي إلى نصف طول الموجة.

 $\frac{\lambda}{2}$  يكن أن نرى بطريقة عائلة أن المسافة بين عقدتين متناليتين هي أيضاً  $\frac{\lambda}{2}$ . (برهن على صحة ذلك)

إن مواضع (أو فواصل) العقد والبطون ثابتة لاتتغير مع الزمن (كما هو واضح مثلاً من العلاقة ١٨)، وسبب ذلك هو أن السعة العظمى A لاتتعلق بالزمن ع. لهذا السبب يبدو الحبل أثناء الاهتزاز على شكل سلسلة من المغازل المستقرة في أماكنها، شكار (٣).



تدعى الحركة الاهتزازية الناتجة في هذه الحالة: موجة مستقرة.

شروط تشكل الأمواج المستقرّة، الأمواج الخاصة أو الطبيعية:

إذا كان الحبل مثبتاً من طرفيه O و E (شكل ٤)، فلا تحصل فيه الموجة المستقرة إلا إذا كان طوله مساوياً لعدد تام من المغازل. يتحقق هذا الشرط فقط إذا كان طول الحبل آمساوياً إلى عدد تام، n من نصف طول الموجة:



$$L = n \frac{\lambda}{2}$$
;  $n = 1, 2, 3,...$  (Y\*)

هذا يعني أن الأمواج المستقرة التي يمكن أن تتشكل على الحبل هي الأمواج التي تساوى أطوال موجاتها:

$$\lambda_n = \frac{2L}{n}$$
; n = 1, 2, 3,.... (Y1)

تدعى الأمواج السابقة الأمواج الطبيعية للمجبل أو الأمواج الخاصة بالحبل. إن الأمواج الخاصة بجسم مرن في الحالة العامة هي الأمواج المستقرة التي يمكن أن تتشكل فيه.

$$v_n = n \frac{v}{2L}$$
;  $n = 1, 2, 3,...$  (YY)

إن الموجة الخاصة، أو الطبيعية، الأولى (n = 1) لها تواتر يساوي  $v_1=\frac{v}{2L}$  التواتر الأساسي. أما التواترات الأخرى  $v_1$  فتعطى بدلالة التواتر الأساسي.

$$v_n = n. v_1$$
;  $n = 2, 3, 4, ...$  (YY)

وهي تدعى المدروجات الطبيعية وتساوي مضاعفات التواتر الأساسي. يبين الشكل (٥) تحولات السعة وعدد المغازل وقيم التواترات في الأمواج الطبيعية الثلاث الأولى لحيل مثبت من طرفيه طوله لم:

شكل (٥): الأمواج الطبيعية المستقرة الثلاث الأرلى لحبل مثبت من طرقيه

نخلص مما سبق إلى مايلي: إن توابع (دوال) الأمواج الطبيعية أو الخاصة

لجسم مهتز وحيد البعد، كالحبل مثلاً، تعطى بالعلاقات التالية :

$$\psi_n = A_n \sin \left( \omega_{n'} t + \frac{\delta}{2} \right) \tag{1-72}$$

$$A_n = 2 \psi_0 \cos \left( K_n \cdot x + \frac{\delta}{2} \right) \qquad (-7\xi)$$

$$ω_n = 2 π ν_n = 2 n π ν_1$$
 ( $-7ξ$ )

$$K_n = \frac{2\pi}{\lambda} = \frac{\omega_n}{v}$$
 (3-75)

تدعى التوابع Wn (الدوال) التوابع الخاصة للجسم المهتز، وجميعها حلول خاصة لمعادلة الموجة (١٠).

### انقطاع الطاقة:

ندعو الحالات الغيريائية الاهتزازية التي تنشأ في الوسط المرن والتي تمثلها التوابع الحاصة: الحالات الخاصة للوسط، وهي حالات استفرار. بمنى أن طاقة الوسط في كل حالة منها تبقى ثابتة مع الزمن إذا لم تحصل تأثيرات بين الوسط وبين الأجسام المجاورة له. تتناسب طاقة الوسط المرن المهتز مع مربع تواتر (تردد) الأجسام المجاورة فه. نستنج ، من العلاقة ( $(n_1)^2$ ) أن الطاقة تتناسب مع  $(n_1)^2$  مع  $(n_1)^2$  معدد المنتقال من حالة اهتزازية خاصة إلى حالة أخرى، ويقال أن بشكل مستمر عند الانتقال من حالة اهتزازية خاصة إلى حالة أخرى، ويقال أن المنافقة منافقة أن الطاقة منافقة أو أو المنافقة أن الحاقة أو تنبغ ألم وتكون طاقته ذات بنية للطبيعة الموجية للحركة ولوجود الحركة الاهتزازية ، أي نتيجة للطبيعة الموجية للحركة ولوجود شروط حدية ، مثل تثبيت طرفي الحبل المهتزى موجية ، ونظراً لارتباط الكترونات في اللذرات لها حركات ذات طبيعة موجية ، ونظراً لارتباط الكترونات في الذرة (شروط حدية) فإن طاقات هذه الاكترونات ذات بنية منظمة ، نظر الماقة .

# مبدأ التركيب الخطى والحل العام لمعادلة الموجة:

بما أن توابع الموجة الخاصة ₩ هي حلول خاصة لمعادلة الموجة (١٠) فإن أي تركيب خطي منها هو حل لهذه المعادلة، لذلك نكتب الحل العام لمعادلة الموجة (١٠) على النحو التالى:

$$\Psi (x,t) = \sum_{n=0}^{\infty} c_n \psi_n$$
 (Yo)

حيث cn ثرابت تتحدد قيمها استناداً إلى الشروط البدائية (أي حالة الجسم في اللحظة c = 1). يمكن أن نعطى التابم (٢٥) المنى الفيزيائي التالي:

إذا حدثت في الجسم المهتز حركة اهتزازية ممثلة بالتابع (٣ (x, t) فإن هذه الحركة تكون محصلة لعدد من الموجات الطبيعية (أو الخاصة) للجسم. يختلف عدد هذه الموجات تبعاً للشروط البدائية للجسم.

يجدر بالملاحظة هنا أيضاً أن العلاقة (٧٥) هي تمبير عن نظرية هامة في الرياضات هي نظرية النشر، والتي تنص على أنه يكن نشر أي تابع دوري في قاعدة تامة من التوابم التوافقية البسيطة.

#### تعميم:

إن ماتقدم ذكره عن الأمواج الطبيعية أو الخاصة لايقتصر فقط على الحبال المهتزة، بل هو ينطبق أيضاً على جميع الظواهر الدورية في الطبيعة مثل الحركات الاهتزازية في الأوساط المرنة، حيث يكون لكل وسط أمواجه الطبيعية الخاصة به، والأمواج الكهرطيسية (electromagnetic waves) التي تتألف من حقلين: كهربائي ومغناطيسي يتغيران بشكل دوري وتنتقل تغيراتهما من نقطة لأخرى في الفضاء على شكل أمواج.

#### معادلة الموجة غير التابعة للزمن:

ذكرنا أن التوابع الخاصة  $\psi_n$  هي حلول خاصة لمعادلة الموجة (١٠). تدعى هذه المعادلة: معادلة الموجة التابعة للزمن، ويمكن أن نرى هنا من ناحبة أخرى أن السمات  $\Lambda_n$  (٢٤)  $\Lambda_n$  السمات  $\Lambda_n$  (٢٤)  $\Lambda_n$  حلول للمعادلة التفاضلية التالية:

$$\frac{d^2 A}{d x^2} + K^2 A = 0 ; K^2 = \frac{\omega^2}{v^2}$$
 (Y7)

تدعى هذه المعادلة: معادلة الموجة غير التابعة للزمن. حلولها الخاصة هي السعات في التوابع الخاصة  $\psi_n$  التي تقابل الأمواج المستقرة الطبيعية الخاصة بالجسم المدروس. نستنتج مما مبتى أن الحلول الخاصة  $\psi_n$  لمعادلة الموجة التابعة للزمن تتبع عن الحلول الحاصة  $\psi_n$  لمعادلة الموجة غير التابعة للزمن بعد ضربها بد  $\psi_n$  مقدار ثابت.

#### معادلة الموجة والأمواج في الفضاء:

إن المعادلة (١٠) هي معادلة الموجة التابعة للزمن في فضاء ذي بعد واحد، وحلولها الخاصة تمثل موجات تنتشر على محور مثل المحور xo، ولكن في الفضاء ذي الأبعاد الثلاثة تصبح معادلة الموجة التابعة للزمن على الشكل التالى:

$$\frac{\partial^2 \Psi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \Psi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \Psi}{\partial z^2} - \frac{1}{v^2} \cdot \frac{\partial^2 \Psi}{\partial t^2} = 0 \tag{YV}$$

أو:

$$\nabla^2 \psi - \frac{1}{v^2} \frac{\partial^2 \psi}{\partial t^2} = 0 \tag{YA}$$

حيث <sup>2</sup>√، ويدعي مؤثر لابلاس، هو:

$$\nabla^2 = \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2}$$
 (Y4)

إن الحلول الخاصة ( x, y, z, t) ب، للمعادلة (٢٧) هي توابع (دوال) جيبية للمتحولات z, y, x التي تمثل إحداثيات النقطة المهتزة في الفضاء، والزمنt.

$$\nabla^2 \psi(x, y, z) + K^2 \psi(x, y, z) = 0$$
 (7.)

وهي تعميم للمعادلة (
$$\Upsilon$$
 ). تمثل حلول هذه المعادلة ،  $\Psi$  ( $x, y, z$ ) وهي تعميم للمعادلة )  $\psi$  ( $x, y, z, t$ ) التي لها الشكل التالي :  $\psi$  ( $x, y, z, t$ ) =  $\psi$  ( $x, y, z, t$ ) =

يوجد لمتجه الموجة 
$$\overset{\longrightarrow}{\mathbb{K}}$$
 في الفضاء ثلاث مركبات على المحاور  $\longleftrightarrow$  .oz, oy, ox

$$\overrightarrow{K} = \overrightarrow{K_x} + \overrightarrow{K_y} + \overrightarrow{K_z}$$

:  $\overrightarrow{K} = \overrightarrow{K_x} + \overrightarrow{K_y} + \overrightarrow{K_z}$ 

:  $\overrightarrow{K}^2 = \overrightarrow{K_x}^2 + \overrightarrow{K_x}^2 + \overrightarrow{K_z}^2$ 

(77)

علماً بأن طول  $\overrightarrow{K}$  يساوي:  $\frac{\omega}{v} = \frac{2\pi}{\lambda}$  علماً بأن طول من سرعة انتقال

المرجة في الفضاء في اتجاه K .

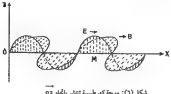
# الأمواج الكهرطيسية:

تتألف المرجة الكهرطيسية من انتقال اهتزازات (تغيرات) مجالين دوريين أحدهما كهربائي ألم والإخر مغناطيسي B. منحى المجال الأول عمودي على منحى المجال الثاني، وكلا المجالين عمودي على منحى انتشار الموجة، (شكل ٢). إن شدتي المجالين B و B في نقطة ما مثل M على المحور xo تعطيان بالتابعين التاله:

$$E = E_0 \sin (\omega t - K x) \qquad (1 - YY)$$

$$B = B_0 \sin (\omega t - K x) \qquad ( -77)$$

C و المراتر الموجة الكهرطيسية، و $\frac{\omega}{c}$  م د  $\kappa = 2\pi$  و المي ديث  $\kappa = 2\pi$ سرعة انتقال الموجة الكهرطيسية وتساوي سرعة الضوء.



شكل (٦): موجة كهرطيسية تنتشر باتجاه xox

تصنف الأمواج الكهرطيسية عادة حسب أطوال موجاتها λ إلى أمواج ميكروية micro - waves وأمواج تحت حمراء (Infrared) وأمواج مرئية (visible) وأمواج فوق بنفسجية (ultraviolet) كما يدل على ذلك الجدول التالي:

	ميكروية	تمت عمراء	<b>ئ</b> يٹىم	فرق بنفسجية
λ (cm)	30-0.1	0.003-0.00025		
λ (A*)			7000-3000	3000-1000

#### واحدات الطاقة:

تقاس الطاقة في النظامين العملي والدولي للوحدات (SI) بالجول.

تستخدم في كيمياء الكم واحدة أخرى للطاقة هي الالكترون - فولط، ويرمز لها بـ: e.V . يُعرف الالكترون - فولط بأنه يساوي الطاقة التي يكتسبها الكترون أثناء تسارعه في الخلاء بين نقطتين فرق الجهد الكهربائي بينهما فولط واحد. ينتج من هذا التعريف أن:

1. e. 
$$V = (1.6022 \times 10^{-19}) \times (1.6022 \times 10^{-10})$$
  
= 1.6022 × 10<sup>-12</sup> جول 1.6022 × 10<sup>-13</sup> ارغة دادان و نه لط أيضاً طاقة ع قد ها:

$$\epsilon = \frac{1.6022 \times 10^{-19} \times 6.023 \times 10^{23}}{4.~184} = 23.06 \times 10^3 ~cal / ~mol.$$
 = 23.06 Kcal / mol.

أي أن ٥.٧ يكافئ 6 23.0 كيلو كالوري/ مول.

### اسئلة وتمارين الفصل الأولى:

- ١- ماهي أبسط الحركات الاهتزازية؟ أعط مثالاً.
- ٢- ماهو التابع (الدالة) ψ الذي يمثل حركة توافقية تنتشر على محور x.
  - ٣- ماهو متجه الموجة وماهو طوله؟ .
  - ٤- اكتب معادلة الموجة التابعة للزمن، وبيّن ماهي حلولها الخاصة؟ .
- ه- اشرح كيف تتداخل الأمواج على حبل، وبين كيف يمكن الحصول على تابع
   الحركة الناتجة عن تداخل الحركة الواردة مع الحركة المنمكسة على طرف الحبل الثابت.
- آ- استنج العلاقة التي تعطي فواصل البطون في الأمواج المستفرة على حبل
   مهنز .
  - ٧- استنتج العلاقة التي تعطى فواصل العقد في الأمواج المستقرة على حبل مهتز .
- ٨- بين أن المسافة بين عقدتين متتاليتين في الأمواج المستقرة، تساوي إلى نصف طول الموجة (٨/ ٤).
  - ٩- اشرح ماهو مبدأ التركيب الخطيّ وماذا يعني فيزيائياً؟ .
  - ١- ماهي شروط تشكل الأمواج الطبيعية أو الخاصة بحبل مهتز؟.
- ١١- ماهو التواتر الأساسي، وماهي المدروجات في الحركة الاهتزازية الطبيعية
   (الخاصة) لجسم مهتز؟.
- ١ اكتب معادلة الموجة التابعة للزمن ومعادلة الموجة غير التابعة للزمن في فضاء
   ذي ثلاثة أبعاد. وماهي العلاقة بين الحلول الخاصة لهاتين المعادلتين؟.
  - ١٣- م تتكون الأمواج الكهرطيسية؟.

١٤- تتناسب الطاقة الحركة لجسم مهتز مع مربع تواتر حركته الاهتزازية. بين استناداً إلى ذلك كيف تتغير طاقة الجسم المهتز عند الانتقال من مدروج لآخر من المدروجات الطبيعية لهذا الجسم. هل تتغير الطاقة بشكل مستمر أم بشكل متقطع? ماهو في رأيك سبب الانقطاع في الطاقة؟.

#### حل التمارين التالية:

١- تنتشر موجة بسيطة (توافقية) على حبل مشدود بسرعة 50 م/ ثا. تواتر الحركة الاهتزازية في هذه الموجة، ٧، يساوي 100 هزة/ ثا. ماهو طول موجة هذه الحركة وماهو دورها؟.

T = 0.01 s ,  $\lambda = 0.5 \text{ m}$  : الجواب

V = T تهتز النقطة  $V = V_0 = 0.3$  من حبل مشدود بحركة الهتزازية جيبية (أي توافقية) وفقاً للتامر:  $V_0 = 0.3 \sin 2 \pi V t$ 

أ - ماهو التابع ψx الذي يمثل حركة نقطة M على الحبل تبعد عن O مسافة «تساوي متراً واحداً، علماً بأن سرعة انتشار الحركة (أو الموجة) على الحبل تساوي 50 م/ ثا وأن تواتر الحركة ٧ يساوى 100 هزة/ ثا.

ب - ماهو فرق الطور بين حركة النقطة O وحركة M؟.

جـ - تنعكس الحركة الواردة من O على الطرف الثابت ii من الحبل الذي يبعد عن O مسافة كم . إن التابع الذي يمثل الحركة المنعكسة هو من الشكل :

و 0,3 sin (ω t + k x + δ) وماهي قيمة ω وماهي قيمة K. احسب قيمة علماً بأن النقطة E (طرف الحبل) لا تتحرك (أي أن حاصل تركيب الحركة الواردة مع الحركة المتعكسة عند النقطة E يساوي الصفر) (استخدم العلاقة ١٦).

$$\delta = -39 \pi \rightarrow -\pi$$
 :  $|++|$ 

- د ماهو التابع ψ الذي يمثل حركة نقطة تبعد مسافة x عن ٥ تحت تأثير الحركتين
   الواردة والمنعكسة على الحبل؟
- ٣- يبلغ طول وتر مهتز 20 متراً، وسعة انتقال الحركة الموجية عليه ٧ تساوي 50 م/ ثا. ماهو التواتر (التردد) الأساسي الطبيعي لهذا الوتر وماهي مدروجاته. ماهو طول الموجة المقابلة للتواتر الأساسي، وماهو طول الموجة المقابلة للمدروج الأول؟.
- ٤- برهن على أن سعات الأمواج الطبيعية A (العلاقة ٢٤ -ب) لحبل مشدود
   عقق العلاقة التالية (التي تدعى علاقة التعامد conthogonalization):

$$\int_0^\lambda A_n \cdot A_m \, dx = 0 \quad ; \quad n \neq m$$

حيث لم طول موجة الحركة المقابلة للتردد الأساسي للحبل.

 $2 \cos \alpha . \cos \beta = \cos (\alpha + \beta) + \cos (\alpha - \beta)$  [استمن بالملاقة:  $\alpha - \beta$  د و  $\alpha$  من التوابم (الدوال) التالية حل لمعادلة الموجة (١٠):

$$\mathbf{W} = \mathbf{c} \cos (\omega \mathbf{t} - \mathbf{K} \mathbf{x} + \mathbf{\delta}) \qquad -\mathbf{1}$$

$$\Psi = c \sin (\omega t - K x + \delta) \qquad -4$$

$$W = c e^{\pm i (\omega t - K x + \delta)}$$

حيث c و  $\delta$  ثابتنان و  $-\sqrt{1}$  = e و  $\delta$  هو نبض الحركة و  $\delta$  منجه الموجة .  $-\sqrt{1}$  المنابق المناب

n = 2, 3, 4

ب - ماهي نسبة طاقة الحركة الاهتزازية للحبل في كل من هذه المدروجات

إلى طاقة الحالة الخاصة الأساسية المقابلة للتردد الأساسي.

٧- تبلغ طاقة جسيم 10 الكترون - فولط (e.V)، ماهي طاقته بالجول.

# الغصل الثاني

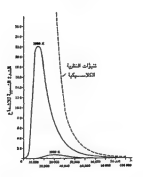
# قىصور الفيزياءالكلاسيكية ونشوء ميكانيك الكم

### الهدف من دراسة هذا القصل:

- التعرف على بعض الظواهر الفيزيائية التي عجزت الفيزياء الكلاسيكية عن
   إيجاد تفسيرات لها كاشعاع الجسم الأسود، والفعل الكهرضوئي وفعل
   كومتون والطيوف.
- ٢- إجراء مقارنة بين خصائص الجسيمات وخصائص الأمواج ودراسة فرضية
   بلانك.
- ٣- دراسة الخصائص التجريبية لطيف الهيدروجين الذري، والتعرف على مفهوم
   الحدود (Terms) الطيفية، والخطوط الطيفية وعلاقة بالمر.
- 3 دراسة نظرية بور في ذُرة الهيدروجين مع التأكيد على الفرضية الأساسية وهي أن العزم الزاوي للالكترون يساوي مضاعفات مقدار ثابت هو  $\pi=\pi$  أن العزم الزاوي للالكترون يساوي مضاعفات مقدار ثابت هو  $\pi$  وتفسير كيفية تشكل الحفوط الطيفية . ثم بيان قيمة نظرية بور وحدم كفاية المنهج الذي تضمنته ، وهو إدخال فرضيات جديدة ضمن بناء الميكاتيك الكلاسيكي، وبالتالي كان لابد من إعادة النظر في المفاهيم الأساسية كلها وصوغ ميكانيك جديد لاتوجد فيه تناقضات .
- ٥- تكوين خبرة لدى الطالب في أسلوب معالجة الظواهر الفيزيائية معالجة منطقية
   رياضية مع التأكيد على أهمية المفاهيم الفيزيائية بالدرجة الأولى.

#### مقدمة:

اكتشفت في أواخر القرن التاسع عشر ومطلع القرن العشرين حوادث فيزيائية لاتستطيع الفيزياء الكلاسيكية تفسيرها بما أدى إلى ضرورة إعادة النظر في المفاهيم الأساسية فيها. من الظواهر الفيزيائية التي عجزت الفيزياء الكلاسيكية عن إيجاد تفسير لها مثلاً، ظاهرة اشعاع الجسم الأسود. إن طيف اشعاع الجسم الأسود، أي توزع الطاقة على مختلف التواترات (الترددات) الاشعاعية التي يصدرها هذا الجسم يمر بنهاية عظمى تقابل تواتراً معيناً، ثم يتناقص بالتدريج إلى أن ينعام. (شكل ۱)، بينما تتوقع النظرية الكهرطيسية في الفيزياء الكلاسيكية أن يكون هذا الطيف مستمراً ومتزايداً مع لادائماً.



شكل (١): طيف اشعاع الجسم الأسود (توزع الطاقة على مختلف الأشعة الصادرة عن الجسم).

إن أول تفسير لطيف الجسم الأسود قدمه ماكس بلانك عام ١٩٠١ حيث افترض أن جزيئات المادة المشعة والتي تهتز (كالهزازات التوافقية) لاتصدر الأشعة ولا تحتصها بشكل مستمر، بل بشكل متقطع، أي على شكل كميات صغيرة من الطاقة كل كمية منها ٧٠، تتناسب مع تواتر الاشعاع الذي يصدره أو يتصه الجسم. ولقد أدّت هذه الفرضية إلى نشوء مايسمي بالنظرية الكوانتية (أو نظرية الكم) القديمة، إلى أن أتى عام ١٩٢٦ حيث نشأ ميكانيك الكم مفهومه السائد البوء وذلك عندما طرح شرودنغر معادلته المشهورة المعروفة الآن بمعادلة شرودنغر أو معادلة الموجة.

# الأمواج والجسيمات:

هناك ظواهر عديدة في الطبيعة تين أن للضوء طبيعة موجية ، مثل ظواهر التداخل والانعراج والاستقطاب. لا يمكن تفسير هذه الظواهر إلا إذا اعتبرنا الضوء أمواجاً. وقد ساد الاعتقاد فترة طويلة من الزمن أن الضوء هو أمواج كهرطيسية . ونحن نعلم من ناحية أخرى أن المادة تتألف من جسيمات مادية ، لللك ننظر إلى العالم الفيزيائي على أنه يتكون من جسيمات وأمواج كهرطيسية ، ولنقارن الأن بين خواص الجسيمات وخواص الامواج .

تملك الجسيمات المتحركة طاقة وكمية حركة. وللأمواج الكهرطيسية أيضاً طاقة وكمية حركة. يوجد للجسيمات كتلة ويُبين مبدأ التكافؤ بين المادة والطاقة (E = m c²) أن الضوء له كتلة أيضاً.

كلنا يعلم أن الجسيمات المادية تنحرف عن مسارها المستقيم تحت تأثير حقل المجاذبية وكذلك تفعل حزمة من الأشعة الضوئية. إذ أصبح من المعلوم الآن أن الأشعة الضوئية التي تمر بجوار بعض النجوم تتبع مسارات منحنية. هكذا نرى أن

الشبه كبير بين خصائص الجسيمات وخصائص الأمواج الكهرطيسية ومع ذلك يوجد بينهما فرق أساسي وهو أن الجسيمات المادية متركزة في حجوم صغيرة أو نقاط من الفضاء بينما الأمواج الكهرطيسية تتنشر في أرجاء واسعة.

على الرغم من الشبه الكبير بين خواص الجسيمات المادية وخواص الأمواج الكهرطيسية لم يفكر أحد حتى غاية القرن التاسع عشر بأن الضوء يمكن أن يكون مؤلفاً من جسيمات أو أن الجسيمات المادية يمكن أن تسلك سلوك الأمواج فعلاً. ونذكر هنا أن نيوتن كان قد اعتبر الضوء جسيمات تنطلق من المنبع، وذلك قبل اكتشاف ظاهرتي التداخل والانمراج، وقد فسر حوادث الانكسار والانعكاس في الفصوء على هذا الأساس، لكن اكتشاف النداخل والانعراج والاستقطاب فيما بعد أدى بالفيزيائين إلى القول بأن الضوء أمواج.

لم يخطر في بال أحد أن المادة يمكن أن يكون لها خصائص الأمواج إلى أن أتى القرن العشرون وفاجأ الناس بظواهر جديدة تبين أن الضوء يسلك في بعض الأحيان سلوك الجسيمات وأن الجسيمات تسلك سلوك الأمواج فالمادة والضوء لهما طبعة مزدوجة ومتكاملة.

### الفعل الكهرضوئي: (photoelectric effect)

من الظواهر التي تبين أن الضوء يسلك سلوك الجسيمات، الفعل الكهرضوئي. عندما تسقط أشعة كهرطيسية ذات تواترات كافية على سطوح معدنية فإنها تحرر منها بعض الالكترونات. تدعى هذه الظاهرة الفعل الكهرضوئي، وهو يتصف بما يلي: لاتتحرر الالكترونات من المعدن تحت تأثير الأشعة إلا إذا كان تواتر الاشعاع أكبر من حد أدنى يدعى المتبة. تختلف العتبة من معدن لآخر. إذا ازدادت شدة الأشعة (كميتها) دون أن يتغير تواتر ها فإن كمية

الالكترونات المتحررة تزداد، لكن طاقة الالكترون المتحرر لاتنغير، وإذا استخدمت أشعة ذات تواتر أعلى فإن طاقة الالكترنات المتحررة تزداد.

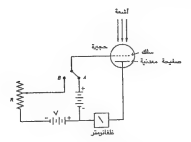
يكن تفسير هذه الخواص للفعل الكهرضوئي كمايلي: كل الكترون في الممدن يرتبط بلرة منه بقوة معينة، ولابد لاقتلاعه من بذل طاقة معينة. تختلف هذه الطاقة من معدن لآخر وهي تدعى تابع العمل (تابع الشغل (Work) ويرمز لها بالرمز $\phi$ . فإذا اعتبرنا الضوء مكوناً من جسيمات ندعوها الفوتونات حيث يكون لكل فوتون طاقة قدرها:  $\phi$  c = h v (v تواتر الضوء v d ثابتة بلانك) فإن الطاقة اللازمة لاقتلاع الالكترون، أي  $\phi$  تأتي من طاقة الفوتون أمغر من  $\phi$  فإنه لايستطيع اقتلاع الالكترون، لهذا السبب لابد أن تكون طاقة الفوتون v v مساوية على الأقل إلىv ، أي لابد أن يكون التواتر v مساوياً لقيمة دنيا هي العتبة ونرمز لها v v ، وهي تختلف من معدن v خو . نعبر معدن لأخر . نعبر أو تساوي v v :

$$h \vee \geq h \vee_{n} \tag{1}$$

حيث \$ - h V . إذا كانت طاقة الفوتون أكبر من \$ (أو h V ) فإن قسماً من طاقته يستهلك لقلع الالكترون من المعدن، والقسم الآخر يُكسب الالكترون المتحرر سرعة بدائية v ينطلق بها ويكون لدينا:

$$h v = h v_0 + \frac{1}{2} m v^2$$
 (Y)

حيث m كتلة الالكترون، يمكن التأكد من صحة هذه العلاقة تجريبياً. فإذا استخدمنا أشعة تواتراتها متزايدة وقسنا من أجل كل فيمة للتواتر v طاقة الالكترونات المتحررة  $\frac{v^2}{2}$  ثم رسمنا خطأ بيانياً لتحولات v بتابعية الطاقة يجب أن نحصل على خط مستقيم وهذا تؤيده التجربة. تجرى التجربة في الواقع باستخدام حجيرة كهرضوئية مكونة من حبابة زجاجية مفرخة من الهواء، وفيها الصفيحة المعدنية التي تُعرَّض للأشعة وأمامها سلك لالتقاط الالكترونات المتحررة من الصفيحة. توصل الحبابة بدارة كهربائية لقياس شدة التيار الناتج عن الالكترونات (شكل v). تُسلّط الأشعة، v0 معلى الصفيحة فتتحرر الالكترونات ويشير المقياس الغلفاني إلى مرور تيار (ضعيف الشدة عادة) ويكون بين السلك والصفيحة فرق في الجهد v1 إشارته تعاكس حركة الالكترونات داخل الحجيرة. تزداد قيمة v1 بدءاً من الصفر وبالتدريج إلى أن ننعدم شدة التيار في الغلفانومتر فتكون طاقة الالكترونات المتحررة مساوية إلى v2 عيث v3 فرق الجهد الذي يؤدي إلى انعدام شدة التيار.



شكل (٢): حجيرة كهرضوئية

تكتب العلاقة (٢) في هذه الحالة على الشكل التالي:

$$h\left(v-v_{0}\right)=eV \tag{7}$$

إن الخط البياني الممثل لتحولات V بتابعية v هو مستقيم ميله h / e ا

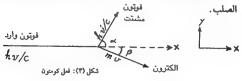
يستفاد من هذه التجربة في قياس ثابتة بلانك h وقياس العتبة الخاصة v<sub>o</sub> بالمصدر المستخدم.

### فعل كومتون (Compton effect):

فعل كومتون هو أيضاً من الظواهر الفيزيائية الهامة التي تدل على أن الضوء يسلك سلوك الجسمات. لقد اكتشف كومتون عام ١٩٢٢ ظاهرة عرفت فيما بعد باسم فعل كومتون وهي على النحو التالي:

عندما تجتاز الأشعة السينية (أو أشعة غاما) صفيحة من جسم صلب كصفيحة من الغرافيت فإن قسماً منها يتشتت (scatter) في شتى الاتجاهات. تتكون الأشعة المشتئتة من مركبتين إحداهما لها نفس تواتر الأشعة الواردة على الجسم الصلب والأخرى لها تواتر أصغر بقليل من تواتر الأشعة الواردة.

يلاحظ من خلال التجربة أن نقصان تواتر الأشعة المتشتة يزداد بازدياد زاوية التشتت α (انظر الشكل ٣)، كما يلاحظ أيضاً انطلاق الكترونات من الجسم



يكن تفسير فعل كومتون إذا اعتبرنا الأشعة مكونة من فوتونات طاقة كل منها تساوي hv، ولكن قبل أن نبدأ بالتفسير لابد لنا من أن نذكر بعض العلاقات الأساسية في النظرية النسبية التي تلزمنا هنا من أجل تفسير فعل كومتون.

تقوم النظرية النسبية الخاصة على الفرضيتين التاليتين:

أ - لا يوجد في الطبيعة حركة مطلقة وكل حركة هي نسبية (أي بالنسبة إلى شيء آخر يعتبر جملة مقارنة)، وأن قوانين الفيزياء هي واحدة في جميع جمل المقارنة التي يسير بعضها بالنسبة للبعض الآخر بسرعة خطة متنظمة.

 إن سرعة الضوء محدودة وثابتة ثباتاً مطلقاً وهي مستقلة عن حركة المراقب الذي يقوم بقياسها وعن حركة المنبم الضوئي.

لقد احتفظت نظرية النسبية بقانوني انحفاظ الطاقة وانحفاظ كمية الحركة ، إلا أن الكتلة فيها تتغير بتغير السرعة والعلاقات التي تربط الكتلة بالسرعة وتربط السرعة بكمية الحركة والطاقة هي:

$$m = m_0 \left(1 - v^2 / c^2\right)^{-\frac{1}{2}} \tag{5}$$

$$\overrightarrow{P} = \overrightarrow{m} \overset{\rightarrow}{v} \tag{0}$$

$$T = (m - m_0) c^2 = m_0 c^2 \left[ (1 - v^2/c^2)^{-\frac{1}{2}} - 1 \right]$$
 (7)

حيث m<sub>o</sub> هي كتلة الجسم أثناء السكون وتدعى الكتلة السكونية، و c سرعة

الضوء في الخلاء. يتضح من العلاقات السابقة أن كلاً من الكتلة m وكمية الحركة p والطاقة الحركية T تقترب من اللانهاية كلما اقتريت سرعة الجسم من سرعة الضوء c، هذا بفرض أن الكتلة السكونية m ليست معدومة.

إن الأمر يختلف بالنسبة إلى الفوتونات الضوئية إذ أن كمية حركة الفوتون وطاقته هما مقداران محدودان وينتج من ذلك أن الكتلة السكونية للفوتون معدومة والعلاقات السابقة تأخذ الشكل التالي بالنسبة للفوتون:

$$P = m c = \frac{h v}{c}$$
 (Y)

$$T = E = m c^2 = h v$$
 (A)

$$m = \frac{h v}{c^2}$$
 (9)

حيث m كتلة الفوتون أثناء حركته ، و : اطاقته الكلية وتساوي طاقته الحركة . لا يوجد انحفاظ في الكتلة في نظرية النسبية ولكن يوجد انحفاظ في الطاقة وفي كمية الحركة ، ويجب أن نلاحظ هنا أن الطاقة الحركية T تنتج عن الحركة (كما هي الحال في الميكانيك النيوتني) وذلك لأن الكتلة m تتغير بتغير السرعة ٧ (العلاقة ٦)

$$T = m c^{2} - m_{0} c^{2}$$

$$m c^{2} = T + m_{0} c^{2}$$
(1.1)

. $m_0\,c^2$  فالمقدار  $m\,c^2$  يساوي مجموع الطاقة الحركية والطاقة عند السكون  $m\,c^2$  لذلك نكتب أن الطاقة الكلية للجسم E تساوي إلى:

$$E=m~c^2=T+m_0~c^2$$
 (۱۱) يكن استناج العلاقات (٤) و (٥) و (١١) استنتاج العلاقة الهامة التالية :  $E^2-P^2~c^2=m_0~c^4$ 

إن العلاقة السابقة (١٢)، عامة وتنطبق على جميع الأجسام المتحركة كما تنطبق على الفوتونات الضوئية (حيث mo = 0).

لنعد الآن إلى فعل كومتون، ولنحاول أن نشتق العلاقة بين زاوية التشتت (شكل  $^{\circ}$ ) وتواتر الأشعة المتشتة  $^{\circ}$ . إن طاقة فوتون الأشعة الواردة إلى الجسم لساوي  $^{\circ}$  h  $^{\circ}$  وطاقة الفوتون المتشتت تساوي  $^{\circ}$  h. أما الالكترون الذي يصدمه الفوتون الوارد إلى الجسم، فيمكننا اعتباره في حالة سكون قبل الاصطدام وطاقته  $^{\circ}$  تساوي  $^{\circ}$   $^{\circ}$ 

$$h v + m_0 c^2 = h v' + m c^2$$

أو:

$$h(v-v') = m c^2 - m_0 c^2$$
 (17)

يساوي الطرف الأيمن من المعادلة السابقة الطاقة الحركة للالكترون المنطلق بينما يساوي الطرف الأيسر منها نقصان طاقة الفرتون الوارد. نستنج إذن أن نقصان تواتر الأشعة سببه أن الفوتون الوارد إلى الجسم يعطي جزءاً من طاقته إلى الالكترون. إذا بدلنا m في (١٣) بما يساويها من (٤) نحصل على العلاقة التالية:

$$h(v-v') = \frac{m_0 c^2}{\sqrt{1-v^2/c^2}} - m_0 c^2$$
 (18)

نطبق الآن قانون انحفاظ كمية الحركة على تصادم الفوتون مع الالكترون. إن كمية حركة جملة الفوتون والالكترون قبل التصادم تساوي كمية حركة الفوتون الناتج والالكترون بعد التصادم. تُعطى كمية حركة الالكترون بالعلاقة (٥) وكمية حركة الفوتون بالعلاقة (٧). فإذا كانت سرعة الالكترون  $\hat{v}$  بعد التصادم تصنع زاوية  $\hat{a}$  مع منحى الأشعة الواردة، (شكل  $\pi$ ) وكان الفوتون المتشتت يصنع زاوية  $\hat{a}$  مع هذا المنحى نستطيع أن نكتب أن مساقط كميات الحركة على المحورين  $\hat{v}$ 0 و  $\hat{v}$ 0 محفوظة، أي:

$$\frac{h v}{c} = m v \cos \beta + \frac{h v'}{2} \cos \alpha \qquad (10)$$

$$m v \cdot \sin \beta = \frac{h v'}{\alpha} \sin \alpha$$
 (17)

نصل من العلاقات (۱۲) و (۱۳) و (۱۰) و (۱۲) إلى العلاقة التالية : 
$$\frac{i}{v'} - \frac{1}{v} = \frac{h}{m_0 c^2} \left(1 - \cos \alpha\right)$$
 (۱۷)

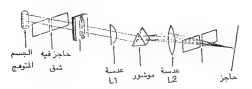
[ذا ضربنا طوفي هذه العلاقة بـ c واستخدمنا العلاقة 
$$\lambda'=c$$
 ، نحصل على : 
$$\lambda'=\frac{h}{m_0\,c}\left(1-\cos\alpha\right) \eqno(1A)$$

تبين العلاقة الأخيرة كيف يتغير طول موجة الفرتون المتشتت في مفعول كومتون بتابعية زاوية التشتت α وقد أيدت القياسات التجريبية هذه العلاقة عما يدل على أن الضوء يسلك سلوك الجسيمات.

### طيف الهيدروجين:

لقد ساهمت دراسة الطيوف مساهمة كبيرة في نشوء وتطور ميكانيك الكم، ويعتبر طيف الهيدروجين أبسط الطيوف، إلاَّ أن دراسته تعتبر مدخلاً هاماً لدراسة البنية الذرية.

كل جسم متوهج يُصدر مجموعة من أشعة وحيدة اللون عددها كبير عادة، تشكل بمجموعها مايسمي طيف اصدار الجسم. يمكن تفريق هذه الأشعة بعضها عن بعض بواسطة المطباف. يحوي المطباف موشوراً (أو شبكة) لتفريق الأشعة، كما هو مبين في الشكل (٤). يوضع الجسم المتوهج خلف شق في حاجز عاتم، فيصبح هذا الشق منبعاً للضوء، ثم الأشعة الصادرة عنه في عدسة مقربة  $L_1$  فيصبح هذا الشق منبعاً للضوء، ثم الأشعة الصادرة عنه في عدسة مقربة بمثم الحزمة الضوئية المتوازية بعد ذلك في موشور فتتباعد الأشعة فيه عن بعضها ألم الحن وتتابع سيرها لتمر من عدسة أخرى ح1، وتقع أخيراً على حاجز قابل للتألق أو لوحة تصوير. تشكل العدسة ح1 في الواقع مجموعة من الأخيلة للشق للشيء تظهر على شكل خطوط مضيئة على الحاجز المتألق أو على لوحة التصوير، وتشكل نعطوط مضيئة على الحاجز المتألق أو على لوحة التصوير، وتدعى الخطوط الطيفية. إن عدد هذه الخطوط يساري عدد الأشعة وحيدة اللون الصادرة عن الجسم المتوهج وتشكل بمجموعها طيف اصدار الجسم. يختلف تواتر الضوء في الخطوط الطيفية من خسم لآخر في الضوء في الخطوط الطيفة من خاصة بميزة للجسم الصادر عنه، بحيث يمكن التعرف على الطبيعة. يعتبر الطيف خاصة بميزة للجسم الصادر عنه، بحيث يمكن التعرف على الجسم من معرفة طيفه، أي معرفة توازرات الخطوط الطيفية الصادرة عنه.



شكل (٤): مبدأ جهاز المطياف

إذا سلطنا على الجسم المستقر (غير المتوهج) أشعة بيضاء تحوي جميع الأشعة وحيدة اللون أي جميع التواترات الضوثية فإنه يمتص منها الأشعة التي يصدرها هو نفسه عندما يكون متوهجاً، لذلك تظهر في هذه الحالة خطوط سوداء في طيف الأشعة البيضاء، تدعى هذه الخطوط طيف امتصاص الجسم.

إن أهم مايلفت النظر في طيف الجسم هو أن تواتر الضوء يتغير على شكل قفزات من خط لآخر ضمن الطيف، وهذا يعني أن الجسم المتوهج لابشع جميع التواترات أو جميع الأشعة وحيدة اللون، بل هو يشع بعض الأشعة دون غيرها، ومايشعه الجسم الواحد من تواترات ضوئية يختلف عما تشعه الأجسام الاخرى. هذه الحقيقة التجريبية هي غير ماكانت تتوقعه النظرية الكهر طيسية الكلاسيكية. فاستناداً إلى هذه النظرية يجب أن تشع جميع الأجسام جميع الأشعة وحيدة اللون ويجب أن يكون طيف الجسم طيفاً مستمراً وليس طيفاً مكونا من خطوط طيفية منفصلة بعضها عن بعض. يجب أيضاً، استناداً إلى النظرية الكهر طيسية أن تستمر جميع الأجسام في الطبيعة في اصدار الأشعة لفترة معينة ثم تتلاشى، وذلك لأن

الااكترونات التي تدور حول النوى داخل المادة، لها تسارعات ويجب عليها بالتالي أن تشع باستمرار وتتناقص طاقتها بالتدريج إلى أن تنتهي بالسقوط على النواة وتتلاشى المادة. لكن التجربة والملاحظة اليومية تبينان أن المادة لاتشع دائماً، فهي لاتشع إلا إذا كانت في حالة تهيج. أما إذا كانت مستقرة غير متهيجة فإنها تبقى على حالها دون أن بطراً عليها تغيير.

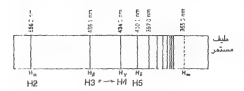
لقد استوجب التناقض بين الواقع وبين النظرية الكهر طيسية إعادة النظر في قوانين ومبادئ الفيزياء الكلاسيكية. لقد قام الفيزيائي نيلزبور بأول محاولة لتفسير كيفية تشكل طيف الهيدروجين عام ١٩١٣، واضطر من أجل ذلك إلى ادخال فرضيات جديدة وجريئة لم تكن معروفة في الفيزياء من قبل، ولم تتبين للناس أهمية هذه الفرضيات إلا بعد أن ظهر ميكانيك الكم، حيث بين شرودنغر أن فرضيات بور تنتج في الواقع عن الطبيعة الموجية للجسيمات المادية، وقبل أن ندرس نظرية بور في طيف الهيدروجين سنعرض هنا لبعض الخصائص الأخرى للطف.

### الحدود (Terms) وعلاقة بالر:

تبين الدراسة التجريبية لطيوف العناصر والمركبات، أن تواترات الخطوط الطيفية تساوي الفروق بين مقادير خاصة بالمركب تدعى الحدود (Terms)، يمكن أن نرمز إليها بالرمز م7. إن تواتر كل خط طبفي، ٧ ، في الطيف يساوي الفرق بين حدين من هذه الحدود:

$$V = T_{n1} - T_{n2} \tag{14}$$

إن أبسط أنواع الطيوف هو طيف الهيدروجين. يبن الشكل (٥) جزءاً من هذا الطيف، نظهر فيه بعض الخطوط الطيفية ٢٠٠٤. .. النخ في منطقة الأشعة المرثية، كما يظهر فيه الطيف المستمر عند نهاية الطيف المنقطع (الخطي).



شكل (٥): جزه من طيف الهيدو وجين

لقد وجد بالمر عام ١٨٨٥ أن تواترات الخطوط الطيفية في طيف الهيدروجين الذري تحقق العلاقة البسيطة التالية:

$$v = R\left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{n_2^2}\right)$$
 ,  $n_2 = 3, 4, 5, ...$  (Y•)

حيث  $_{2}n_{2}$  عدد تام موجب أكبر من  $_{2}$ ، و  $_{3}$  ثابتة. تبين هذه العلاقة أن  $_{3}$  ثساوي الفرق بين حدين الأول منهما هو  $_{4}^{2}$  والثاني هو  $_{2}^{2}$   $_{3}$  ومن أجل كل قيمة للعدد النام  $_{3}$   $_{4}$   $_{5}$   $_{5}$   $_{6}$   $_{7}$   $_{8$ 

بعد أن وضع بالمر العلاقة (٢٠) تبين أن هناك سلاسل طيفية أخرى في الطيف

الهيدروجيني تمطى تواترات الخطوط فيها بعلاقة تماثلة للعلاقة (۲۰) وهي: 
$$V = R\left(\frac{1}{n_1^2} - \frac{1}{n_2^2}\right); n_2 > n_1$$
 (۲۱)

حيث  $_1$  عدد تام أيضاً. إن السلسلة التي يكون فيها 1=n تدعى سلسلة ليمان وتقع خطوطها المقابلة لـ ( $_2=2$ , 3, 4, ...,  $_\infty$ ) في المنطقة فوق البنفسجية من الطيف. والسلسلة التي يكون فيها 2=n تدعى سلسلة باخن والسلسلة المقابلة لـ 2=n تدعى سلسلة براكيت، والمقابلة لـ 2=n هي سلسلة بفاند. تقع هذه السلاسل في المنطقة تحت الحمراء من الطيف .

تشبه المعادله (٢١) المعادلة (١٩)، وهي تبيّن أن تواتر أي خط طبغي يساوي الفرق بين حدين أولهما R/n<sub>1</sub> وثانيهما R/n<sub>2</sub>. لم يتضح في البدء المعنى الفرق بين حدين أولهما الفرزيائي لهذه الحدود إلا بعد أن وضع بور نظريته في ذرة الهيدروجين حيث تبين أن هذه الحدود تتعلق بحستويات طاقة ذرة الهيدروجين.

إن طيوف ذرات العناصر الأخرى هي أكثر تعقيداً من طيف ذرات الهيدروجين إلا أنه يمكن دائماً تمثيل تواتر كل خط طيفي في هذه الطيوف بالفرق بين حدّين من مجموعة حدود تتعلق بذرة العنصر المدروس (العلاقة ١٩). يمكن تفسير هذه الظاهرة استناداً إلى مبدأ انحفاظ الطاقة كما يلي: عندما تُصدر ذرة العنصر فوتوناً ضوئياً أو تمتصه فإن طاقتها تنغير بمقدار يساوي طاقة هذا الفوتون، أي:

$$E_{n} - E_{1} = h v \tag{YY}$$

هذه العلاقة أساسية في علم الطيوف، وهي تبين أن تواتر الضوء الصادر أو المتص يجب أن يكو ن مساوياً للفرق بين قممتين أو حدير:

$$v = \frac{E_2}{h} - \frac{E_1}{h} \tag{YT}$$

وهذا يدل على أن الحدود المشار إليها بالعلاقة (١٩) تتعلق بقيم طاقة الذرة.

إذا أجرينا مطابقة بين العلاقتين ( $\Upsilon\Upsilon$ ) و ( $\Upsilon$ ) نصل إلى العلاقة التالية :  $\Xi_n$  R

$$\frac{E_n}{h} = \frac{R}{n^2} \tag{75}$$

: ما يدل على أن طاقة ذرة الهيدروجين تأخذ القيم التالية  $E_n=\frac{R,\,h}{2}~~;~~n=1,\,2,\,3,\,...$ 

تظهر في هذه العلاقة الاعداد التامة (... .n = 1. 2. 3. ) وهي تعني أن طاقة الذرة لاتتغير بشكل مستمر أثناء اصدار أو امتصاص الأشعة، خلافاً لما تنات به

العذوه لا تعتير بسحل مستمر الناه اصدار او استماض اد سعه ، عجرها لما نتبات به النظرية الكهرطيسية الإكلاميكية . لم يكن تفسير العلاقة (٢٥) أمراً سهلاً لأنه لم يكن بالإمكان اشتقاقها استناداً إلى مبادئ الفيزياء الكلاسيكية .

### نظرية بور في ذرة الهيدروجين:

استخدم بور في نظريته نموذج رذرفورد للذرة، وضم إلى هذا النموذج بعض الفرضيات التي لم تكن معروفة في الفيزياء في ذلك الوقت، والتي وجد أن ادخالها أمر ضروري لاشتقاق علاقة تشبه العلاقة (٢٥). فلقد بين رذرفورد عام ١٩١١ أن اللرة تحوي نواة صغيرة الحجم تتركز فيها كتلة الذرة وشحنتها المرجبة، بينما تدور الالكترونات التي تحمل شحنات سالبة في الفضاء المحيط بالنواة داخل اللدة. ولقد اعتبر بور أن الالكترون الوحيد في ذرة الهيدروجين يتحرك على مساوات دائرية حول النواة، وهو يخضع أثناء حركته إلى قوة جذب كولومية ناشئة عن الشحنة الموجبة للنواة. تساوي هذه القرة استناداً إلى قانون كولوم في الكهرباء

الساكنة إلى:  $Ze^2/4\pi \, \epsilon_n \, r^2$  حيث e الشحنة العنصرية و r المسافة بين الالكترون والنواة، أو نصف قطر مسار الالكترون. وع ثابتة قيمتها في جملة الوحدات الدولية (SI) :  $\epsilon_0 = 8.85 \times 10^{-12}$ . تساوي الشحنة العنصرية في هذه الجملة إلى: كولوم  $e = 1.601864 \times 10^{-19}$  يخضع الالكترون أيضاً أثناء دورانه حول النواة إلى قوة مركزية قدرها m v2 /r حيث m كتلة الالكترون، و v سرعته 

Z هي العدد الذري ويساوي في ذرة الهيدروجين : 1 = ٪. نستنتج من العلاقة السابقة نصف قطر مسار الالكترون:

$$r = \frac{Ze^2}{4\pi\varepsilon_0 \,\mathrm{m}\,\mathrm{v}^2} \tag{YV}$$

إن الطاقة الكلية الداخلية لذرة الهيدروجين E تساوي مجموع الطاقة الحركية

$$E = T + V \tag{7A}$$

تساوى الطاقة الحركية للالكترون إلى:

$$T = \frac{1}{2} \text{ m } v^2 = \frac{1}{2} \left( \frac{Z e^2}{4 \pi \varepsilon_0 r} \right) \tag{74}$$

حيث استعنا هنا بالعلاقة (٢٦). أما الطاقة الكامنة (طاقة الموصع) ٧ فتساوي إلى:

$$V = -\frac{Ze^2}{4\pi\varepsilon_n r} \tag{(7.)}$$

مكذا نرى أن الطاقة الكلية £ تساوى:

$$E = \frac{1}{2} \frac{Ze^2}{4\pi \epsilon_0 r} + \frac{Ze^2}{4\pi \epsilon_0 r} = -\frac{1}{2} \frac{Ze^2}{4\pi \epsilon_0 r}$$
 (71)

من المفيد الآن أن تحسب الطاقة الكلية بتابعية العزم الراه بي الااكترون، M م حيث: M = m v نضرب طرفي الساواة ( Y ) و 1 m نحصل على:

$$\underset{r}{m^2}\underset{r}{r^2}v^2 = \underbrace{m\,Z\,e^2}_{4,\pi,\theta_0}$$

$$\begin{array}{ll} M' = Ze^2\,m \\ r = -4\,\pi\,\epsilon_n \end{array} \label{eq:model}$$

تعطى هذه المادلة r بتابعية M:

$$I = \frac{4\pi v_0}{Ze^2, m} \frac{M^2}{(\Upsilon\Upsilon)}$$

نعوض ٢ من هذه المعادلة في (٣١) فنجد:

$$E = -\frac{1}{2} \frac{Z^2 e^4. m}{(4 \pi \epsilon_0)^2. M^2}$$
 (YY)

لقد قارن بور هذه النتيجة مع المعادلة (٢٥) فأوحت له هذه المغارنة بأن يفترض أن العزم الزاوي M يتناسب مع عدد تام m. وأن ثابتة التناسب يجب أن تحتوي على الثابتة h. لهذا افترض أن العزم الزاوي للالكترون على مداره هو أمثال صحيحة من المقدار  $\frac{h}{2}=n$  أي:

$$M = n \uparrow n$$
 ,  $n = 1, 2, ...$  (YE)

هذه هي الفرضية الجديدة والأساسية في نظرية بور . إذا عوضنا M في المعادلة (٣٣) نحصل على العلاقة التالية :

$$E = -\frac{1}{2} \frac{m Z^2 e^4}{(4 \pi \epsilon_n)^2 \cdot n^2 \hat{h}^2} = -\frac{m Z^2 e^4}{8 \epsilon_0^2 h^2 n^2}$$
 (Yo)

إذا قارنا هذه العلاقة مع (٢٥) نستنتج أن الثابتة R (وتدعى ثابتة ريدبرغ) تساوى:

$$R = \frac{mZ^2 e^4}{8 \varepsilon_0^2 h^3}$$
 (Y7)

وذلك في جملة الواحدات الدولية(SI). إن أبعاد R هي مقلوب الزمن، لذلك تقاس R بمقلوب الثانية (s-1).

#### تطبيق حددي:

إذا وضعنا m = 9.11 × 10<sup>-31</sup> kg و m = 9.11 × 10<sup>-31</sup> kg

n)  $\epsilon_0=8.85\times 10^{-12}~{
m coul}^2.$  / n. m² و  $h=6.625\times 10^{-34}~{
m J.}~{
m s}$  المير هنا المي متر)، و Z=1، نجد:

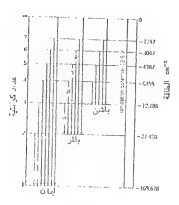
$$R = 3.29 \times 10^{15} \text{ s}^{-1} \tag{\UpsilonV}$$

تتفق هذه القيمة لـ R مع القيمة التجريبية.

إن فرضية بور الممثلة بالعلاقة (٣٤) تعني أن العزم الزاوي للالكترون في الذرة لا يمكن أن يأخذ سوى قيماً محددة. فهذا المقدار لاتتغير قيمته بشكل مستمر، بل بشكل متقطع، أو على شكل قفزات. وبما أن الطاقة الكلية تتعلق بالعزم الزاوي (العلاقة ٣٣) ينتج من ذلك أن طاقة ذرة الهيدروجين تأخذ قيماً محددة، كما هو واضح من العلاقة (٣٥). لم يستطع بور أن يعلل هذه الفرضية استناداً إلى الميكانيك الكلاسيكي، ولكن سنرى فيما بعد أن فرضية بور تنتج بشكل طبيعي عن الحصائص الموجية للجسيمات مثل الاكترونات في الذرة.

نستطيع الآن أن أفسر كيف تتشكل الخطوط الطيفية في طيف الهيدروجين. يُبين المخطط على الشكل (٦) قيم طاقة ذرة الهيدروجين المحسوبة من (٣٥) بعد وضع n مساوية إلى 3, 2, 1... وهكذا إلى ٥٠ = n . تمثل هذه القيم على محور للطاقة ويرسم أمام كل قيمة منها خط مستقيم. تشكل المستقيمات الناتجة مايسمى عادة مستويات الطاقة. تتقارب المسافة بين المستويات كلما كبرت قيمة n.

عندما تنخفض طاقة ذرة الهيدروجين المتهيجة من أحد المستويات العليا إلى المسترى الأول (n = 1) فإنها تصدر خطأ طيفياً يقع في سلسلة ليمان ، في المنطقة فوق البنفسجية من الطيف. وعندما تنخفض طاقة ذرة الهيدروجين من أحد المستويات العليا إلى المستوى الثاني (n = 2) فإنها تصدر خطأ طيفياً يقع في سلسلة بالمرفى المنطقة المرئية من الطيف (انظر الشكل ٢).



شكل (1): مستويات طاقة فرة الهيدور دين تمثل الحطوط الشاقولية الانتقالات بين مستويات الطاقة المقابلة للناطوط الطبابة في السلاسا، للمائمة ه المحط المقط الشاقولي يمثل طرف السلسلة الذي يقصل بين الطبق الخيم والعليف المستو.

# طاقة تأين ذرة الهيدروجين:

تدعى الطاقة اللازمة لفصل الالكترون من الذرة طاقة التأين. إن الطاقة

اللازمة لفصل الالكترون من ذرة الهيدروجين بدون سرعة ابتدائية تساوي الفرق بين طاقة المستوى الأولى (n = 1) وطاقة المستوى الأخير (n = ∞). لكن طاقة المستوى الأخير تساوي الصفر، وهذا يعني أن طاقة تأين ذرة الهيدروجين تساوي في الراقع طاقة المستوى الأول. تساوي هذه الطاقة طاقة الخط الطبغي الأخير في سلسلة ليمان والذي يفصل سلسلة ليمان عن منطقة الطيف المستمر (13.6 و/).

إن سبب وجود الطيف المستمر هو أن الالكترون الذي ينفصل عن الذرة يتحرك بطاقة حركية تساوي الفرق بين طاقة الفوتون ومستوى الطاقة الأول:

$$T = h v - E_t \tag{YA}$$

ولما كانت الطاقة الحركية غير مكممة، أي يمكن أن تتغير بشكل مستمر خارج ذرة الهيدروجين، فإن ذرات الهيدروجين تمتص جميع الفوتونات التي تزيد طاقتها على E<sub>I</sub> فينشأ الطيف المستمر.

# قيمة نظرية بور:

على الرغم من نجاح نظرية بور في تفسير طيف الهيد وجين فإنها لم تستطع تفسير طيوف العناصر الأخرى تفسيراً دقيقاً. إن نقطة الضعف في هذه النظرية هي أنها أدخلت فرضيات جديدة وغريبة ضمن بناء الميكانيك الكلاسيكي، وقد تبن فيما بعد أن هذا العمل ليس كافياً لتفسير جميع الظواهر الفيزيائية التي عجزت الفيزياء الكلاسيكية عن إيجاد تفسيرات لها تنسجم مع المبادئ والقوانين المعروفة، عما أدى إلى إعادة النظر في المفاهيم والمبادئ الاساسية في الفيزياء وإلى صوغ مبادئ ومفاهيم جديدة، الأمر الذي أدى إلى نشوء ميكانيك الكم.

# أسئلة وقارين الفصل الثاني:

- احاهو شكل طيف اشعاع الجسم الأسود وبماذا يختلف عن توقعات النظرية
   الكهرطيسية الكلاسيكية؟
- ٢- اشرح الفعل الكهرضوئي وبين خصائصه الرئيسية، وكيف يمكن تفسيره على
   افتراض أن الضوء مكون من فوتونات.
- ٣- اشرح فعل كومتون، واذكر العلاقة التي تعطي تواتر الفوتون المشتت بتابعية
   زاوية التشتت ، على ماذا يُستدل من فعل كومتون؟
- ٤- اشرح مبدأ عمل المطياف وبين كيف يمكن الحصول على طيف اصدار الجسم تجريبياً. مامعنى الخطوط الطيفية، وماهو الفرق بين طيف الاصدار وطيف الامتصاص، وماهي الصعوبات التي واجهتها النظرية الكهرطيسية في تفسير الطيف؟.
  - ٥- ماهي الحدود الطيفية، وماهي علاقة بالمر؟.
- ١- اذكر الفرضية الأساسية في نظرية بور في ذرة الهيدروجين ثم استخرج العلاقة التي تعطي مستويات طاقة ذرة الهيدروجين. ارسم مخطط مستويات الطاقة وأشرح كيف تتشكل الخطرط الطيفية في سلسلة ليمان وسلسلة بالم.
- ٧- ماهو تعريف طاقة التأين؟ بين كيف يمكن قياس طاقة تأين ذرة الهيدروجين
   استناداً إلى طيف الهيدروجين؟ .
  - ٨- ماهي قيمة نظرية بور؟.
- ٩- عددٌ أوجه الشبه بين خصائص الجسيمات المادية، وخصائص الأمواج،

وماهي أوجه الخلاف بينهما؟ حل التمارين التالية:

5890 A° احسب طاقة الفوتون الذي طول موجته  $(A^* = 10^{-8} \text{cm})$  (انفستروم=  $(A^* = 10^{-8} \text{cm})$  وذلك بالوحدات التالية:  $(A^* = 10^{-8} \text{cm})$  وذلك بالوحدات التالية:  $(A^* = 10^{-8} \text{cm})$  وذلك بالوحدات التالية بلانك  $(A^* = 10^{-8} \text{cm})$ 

 $c=3\times 10^8~m.~s^{-1}$  وسرعة الضوء تساوي  $h=6.625\times 10^{-34}$  Joules. s ماهي كمية حركة الفوتون السابق في جملة الراحدات الدولية (S)) .

٧- تسلط على معدن الصوديوم الموجود في حجيرة كهرضوئية أشعة تواترها يتغير بالتدريج، فتنطلق الالكترونات وتسير في دارة كهربائية مغلقة. تقاس طاقة الالكترونات المنطلقة بتطبيق جهد كهربائي معاكس، ٧، حتى ينعدم تيار الالكترونات (انظر في الشكل ٢ من الفصل ٢). تعطى التجربة النتائج التائية:

V (s <sup>-1</sup> )	(فولط)V		
8194 × 10 <sup>11</sup>	0.382		
9600 × 10 <sup>11</sup>	0.950		

ارسم تحولات V بتابعية التواتر V. استنج قيمة ثابتة بلانك، علماً بأن شحنة  $e = 1.602 \times 10^{-19}$  coul.

(الجواب:  $h \cong 1.602 \times 10^{-34}$  J. s.) استنتج أيضاً قيمة تواتر العتبة لمعدن الصوديوم وقيمة تابع العمل (الشغل)  $\phi$ .

٣- إذا كانت طاقة الفوتون الوارد، في فعل كومتون (انظر الشكل ٣ من هذا

الفصل) تساوي:  $c = 3 \, {
m e}$  هما هي طاقة الفوتون الذي يتشتت بزاوية lpha، تساوي : lpha0° . كتلة الالكترون السكونية تساوي :  $\alpha$ 0° .  $\alpha$ 10° .  $\alpha$ 1° .  $\alpha$ 2° .  $\alpha$ 3° .  $\alpha$ 3° .  $\alpha$ 4° .  $\alpha$ 5° .  $\alpha$ 6° .  $\alpha$ 6° .  $\alpha$ 8° .  $\alpha$ 8° .  $\alpha$ 8° .  $\alpha$ 9° .

$$\left[\epsilon^{1} = \frac{1}{\frac{1 - \cos \alpha}{m_{0} c^{2}} + \frac{1}{\epsilon}} \approx 2.996 \text{ (eV)}: \frac{1}{1 + \epsilon}\right]$$

 $\delta$  – أ – ماهي أكبر قيمة لتغير طول موجة الفوتون الوارد (أي  $\lambda$  –  $\lambda$  =  $\Delta$  ) في فعل كومتون، ومتى يحصل هذا التغير  $\delta$  .

 $[A] = 0.0484815 A^*$  [الجواب: أكبر قيمة= "A = 0.0484815 [

- ماهو مقدار تغير طاقة الفوتون الوارد المقابل لأكبر قيمة لـ ΔΛ بفرض أن طاقة الفوتون الوارد كانت ε = 3 و V

$$\left[\Delta\;\epsilon = \frac{\Delta\;\lambda.\;\epsilon'.\;\epsilon}{h\;c} \cong \frac{\Delta\;\lambda.\;\epsilon^2}{h\;c} = 0.35\times 10^{-4}\;e\;V\;; \downarrow \downarrow \right]$$

ج- ماهمي الطاقة الحركية للالكترون المنطلق في هذه الحالة؟ وماهي قيمة الزاوية β التي يصنعها متجه كمية حركة الالكترون مع منحي حركة

الفوتون الوارد؟

[الجواب: 0 = β ]

 ماهو طول موجة الخط الطيفي الواقع في نهاية سلسلة بالمر في طيف الهيدروجين الذري؟.

$$\left[\lambda_{_{t\alpha}} = \frac{c}{v_{_{\infty}}} = \frac{4c}{R}, v_{_{N}} = R\left[\frac{t}{4} - \frac{1}{\infty}\right] = \frac{R}{4}: \frac{1}{4}$$

٢- ا-صب انصاف أقدالر مدارات الالكترون في ذرة الهيدروجين استناداً إلى
 شطرية بور وذلك من أجل n = 1 و n = 2.

$$[r_2 = 2.116 \text{ A}^{\circ}, r_1 = 0.529 \text{ A}^{\circ}: +]$$

٧٠- اشتق العلاقة (١٧) من العلاقات (١٢) و (١٣) و (١٥) و (١٦) الواردة في
 الفصل ٢.

[ملاحظة: احذف الزاوية  $\beta$  من (١٥) و (١٦) ثم عوض  $m^2$  v من المعادلة الناتجة وكذلك E=) m  $c^2$  من المعادلة (١٣) في (١٢) وبسط المعادلة النهائية].

# الغنصل الثنالث

# الطبيعة الموجية للمادة ومعادلة شرودنغر

### الهدف من دراسة هذا الفصل:

- ١- بيان العلاقة بين الخصائص الموجية والخصائص الجسيمية للضوء والمادة ومعرفة علاقة دوبروغلى.
- ٢- دراسة مبدأ اللاحتمية وماذا يتضمنه من معان فيزيائية لاسيما مفهوم
   الاحتمال.
- ٣- استنتاج معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن لجسيم، والاستفادة من ذلك في توضيح بعض المفاهيم مثل الاحتمالات وعدم التعيين (الاخطاء المحتملة) ومستويات الطاقة، وبيان أهم خصائص توابع الموجة.
- اكتساب الطالب قدرة على الربط بين المفاهيم الفيزيائية والمفاهيم الرياضية من خلال دراسة حركة الجسيم في حفرة كمون (جهد) وفي صندوق ومن خلال دراسة خصائص توابع الموجة.

### الطبيعة الموجية للجسيمات وعلاقة دوبروغلى:

رأينا فيما سبق أن الضوء له خصائص موجية تظهر في بعض الظواهر مثل التداخل والانعراج والاستقطاب وخصائص جسيمية تظهر في ظواهر أخرى مثل المتحال الكهرضوئي وفعل كومتون، ويعتبر الضوء مكوناً من فوتونات لكل منها طاقة تساوي  $P = \frac{h\, v}{c} = \hbar\, K$  عركة تساوي  $P = \frac{h\, v}{c} = \hbar\, K$  عرائر الضوء و  $P = \frac{h\, v}{c}$  ها متجه الموجة  $P = \frac{h\, v}{c}$  ها المبته بلانك، و كا متجه الموجة  $P = \frac{h\, v}{c}$  ها ناواتر  $P = \frac{h\, v}{c}$  ها المبته المنابق بالخاصة الموجة للشوء الممثلة بالتواتر  $P = \frac{h\, v}{c}$ 

الجسيمية المثلة بالطاقة ع وكمية الحركة P. لكن إذا كان للفوتونات خصائص موجية وخصائص جسيمية فهل يكون للجسيمات المادية بصورة عامة خصائص موجية إلى جانب خصائصها الجسيمية أيضاً؟.

لقد توقع الفيزياتي لويس دوبرغلى (L. de Broglie) عام ١٩٢٤ أن يكون للجسيمات المادية خصائص موجية تشبه خصائص الفوتونات وقد استنتج من دراسته المقارنة لمختلف خصائص الجسيمات وخصائص الضوء، إن طول موجة الجسيم لا يجب أن يكون مرتبطاً بكمية حركته P بواسطة الملاقة التالية:

$$\lambda = \frac{h}{P} = \frac{h}{m \, v} \tag{1}$$

حيث h ثابتة بلانك و m كتلة الجسيم و v سرعته. تدعى الموجة المرتبطة بالجسيم الموجة البروغلية، كما تدعى العلاقة السابقة علاقة دوبرغلى وهي تكتب أيضاً على النحو التالى:

$$P = \frac{h}{\lambda} = \hbar \frac{2\pi}{\lambda} = \hbar K \tag{Y}$$

حيث K هو متجه الموجة البروغلية المرتبطة بالجسيم.

لقد تحققت توقعات دوبرخلى عام ١٩٢٧ حيث استطاع دافيسون وجرمر الخصول على حلقات انعراج بواسطة حزمة الكترونات ذات طاقة قليلة بعد انعكاسها على بلورة من النيكل، كما تبين أن طول موجة الالكترونات الذي قيس بالتجرية يساوي الطول المحسوب من العلاقة (١)، (انظر التمرين ١ في آخر هذا الفصل).

لقد كان اكتشاف الخصائص الموجية للجسيمات فاتحة عهد جديد في العلم

وهو عهد ميكانيك الكم، ونذكر منذ الآن أن السلوك الموجي للجسيمات المادية هو السبب في وجود الظواهر الفيزيائية العديدة التي عجزت الفيزياء الكلاميكية عن تفسيرها.

# مبدأ اللاحتمية وعلاقات الارتياب:

من النتائج المباشرة للخصائص الموجية - الجسمية للضوء والمادة ظهور مبدأ اللاحتمية أو الارتياب: (uncertainty principle) وهو يستند إلى مايلي: خلافاً لما هو مألوف في الفيزياء الكلاسيكية لايمكن قياس بعض المقادير الفيزيائية الخاصة بالجسيم قياساً دقيقاً (بدون أخطاء) دون إحداث خلل في قيم بعضها الآخر. فقياس مقدار فيزيائية محددة من شأنها أن تحدث تغييرات في المقادير الأخرى عما يجمل معرفة قيم هذه المقادير التي كانت عليها قبل القياس، أمراً مستحيلاً، ولكن يمكن تقدير هذه القيم تقديراً يتضمن عليها قبل القياس، أمراً مستحيلاً، ولكن يمكن تقدير هذه القيم تقديراً يتضمن أخطاء محتملة. يمكن التعبير عن مبدأ اللاحتمية على النحو التالي: عند تعيين مكان جسيم وكمية حركته في آن واحد (أي في تجربة واحدة) فإنه لابد من وقوع خطا في هذا التعيين. هذا الخطأ ليس ناتجاً عن عبب في أجهزة القياس بل هو ناتج عن الحصائص الجسيمية - الموجية للضوء والمادة وعن التفاعل بين الجسيم ووسيلة النياس. ولقد بين هيزنبورغ أن جداء (حاصل ضرب) الخطأ المرتكب في تعيين الموضع هو دائماً أكبر أو يساوي

$$\Delta P_x$$
.  $\Delta x \ge \hbar$  
$$\Delta P_y$$
.  $\Delta y \ge \hbar$  (Y) 
$$\Delta P_x$$
.  $\Delta z \ge \hbar$ 

 $\tilde{r}_{\mu,\chi}$  منه العلاقات حدود الدقة التي يمكن الوصول إليها في قياس الموقع وقياس كمية الحركة وهي تعني أنه لدى تعيين موضع الجسيم، فإن مانستطيع تحديده هو حجم صغير يساوي إلى  $\Delta x. \Delta y. \Delta z$  والفضاء، تحديث يمكون الجسيم داخل هذا الحجم، والأخطاء المحتملة في هذه الحالة في تعيين قيم مركبات كمية الحركة تتحدد بالعلاقات (T). تدعى هذه العلاقات: خلاقات الارتياب لهيزنبورغ. تبيّن هذه العلاقات أنه إذا حاولنا أن نحدد موقع الجسيم بدقة كبيرة ويدون أخطاء، أي إذا حاولنا أن نجمل (T) عزائه T عزائه يتعذر علينا حيثذ أن نعلم ماهي قيمة كمية حركته، لأن الأخطاء T و T و T موتبع لانهائية.

هكننا أن نصل إلى علاقات الارتياب (٣) بشكل مبسط من خلال تصور التجربة التالية ، كما فعل هيزنبورغ : لنفرض أننا نريد تعين مكان الكترون في لحظة معينة . إن الطريقة الوحيدة هي أن نستمين بجمهر (ميكروسكوب) نراقب به مكان الاكترون ونعين إحداثياته و لابد هنا من أن نسلط ضوءاً على الالكترون . إن القوة الفاصلة ، أي أصغر مسافة بين نقطتين يكن التمييز بينهما بواسطة المجهر تساري  $\frac{\lambda}{2 \sin \alpha}$  ، حيث  $\lambda$  طول موجة الضوء المستخدم في التجربة ، و  $\alpha$  هي زاوية فتحة جسيمية المجهر (شكل ۱) ، تساوي القوة الفاصلة للمجهر الخطأ المرتكب في تحديد موضع الالكترون لأنها تساوي أصغر طول يمكن رؤيته بالمجهر ، المرتكب في تحديد موضع الالكترون لأنها تساوي أسغر طول يمكن رؤيته بالمجهر اذنا الخطأ باستخدام طول موجة صغير ، ولكن هنا تنشأ مشكلة جديدة سببها فعل كومتون . فعندما يصطدم الفوتون بالالكترون يفقد الفرتون جزءاً من طاقته وكمية

#### حركته ويكتسب الالكترون طاقة وكمية حركة بدءاً من السكون.



شكل (١): تحديد موقع الكترون بواسطة المجهر

$$: _{\infty} \stackrel{\longrightarrow}{}_{\infty} \stackrel$$

حيث  $_0$  تواتر الفوتون الوارد و  $_1$  تواتر الفوتون المتشتت و  $_0$  زاوية التشتت .

إن vأصغر من  $v_0$  ، ولكن لنفرض للتبسيط أن  $v_0 \cong v$  ، ونكتب:

$$P_{x} = \frac{h}{\lambda} \left( 1 - \cos \theta \right) \tag{6}$$

إننا لانعلم بالضبط قيمة الزاوية  $\Theta$  (زاوية التشتت) التي يدخل بها الفوتون بعد اصطدامه بالالكترون داخل جسيمية المجهر (من دون هذا الفرتون لايمكن روية الالكترون). لكننا نستطيع القول أن  $\Theta$  محصورة حتماً بين  $(\alpha)$   $(\alpha)$  ,  $(\alpha)$  . هذا يعني استناداً إلى الملاقة  $(\alpha)$  أن قيمة  $(\alpha)$  لا تتعين معنا بدقة ، وكل مانستطيع قوله هنا أنها تقم في المجال التالى:

$$\frac{h}{\lambda} \left( 1 - \sin \alpha \right) \le P_x \le \frac{h}{\lambda} \left( 1 + \sin \alpha \right)$$
 (٦)

$$P_x = \frac{h}{\lambda} \pm \frac{h}{\lambda} \sin \alpha \tag{V}$$

هذا يعني أن مجال عدم التعيين (أو الخطأ) هو من رتبة:  $\frac{2h}{\lambda} \sin \alpha$ ، إذا ضبرنا هذا المقدار بقيمة  $\frac{2h}{\lambda} \cos \alpha$  .

$$\Delta P_x$$
.  $\Delta x = \left(\frac{2 \text{ h}}{\lambda} \sin \alpha\right) \frac{\lambda}{2 \sin \alpha} = \text{h}$  (A)

أي أن الجداء x  $\, A \, P_x \, \Delta \, P_x$  الدقيق للخطأ المحتمل في القياس يستند إلى نظرية الاحتمالات، وتبين الدراسة الرياضية أن جداء الخطأين  $\, \Delta \, P_x \, D_x \, D_$ 

نرى مما سبق أنه من الصعب قياس موقع الالكترون ومعرفة كمية حركته معرفة دقيقة ويدون أخطاء محتملة، وهذا ناتج عن طبيعة الجسيمات والفوتونات وعن الشروط التجريبية التي لايمكن التخلص من تأثيرها في نتائج القياس.

لاتقتصر علاقات الارتياب على الأخطاء المحتملة في قياس الموقع وكمية الحركة بل هي تشمل أيضاً الاخطاء المحتملة في قياس مقدار تغير طاقة جسيم ومقدار الفترة الزمنية التي يحصل فها هذا النغير:

$$\Delta t. \Delta (E_2 - E_1) \ge \hbar$$
 (4)

ويث  $\left(E_2-E_1
ight)$  مقدار تغير طاقة الجسيم من القيمة  $\left(E_2-E_1
ight)$  ، و مو الخطأ المحتمل في قياس هذا التغير ، بينما t  $\Delta$  هو الخطأ المحتمل في قياس هذا التغير ، بينما t  $\Delta$ 

المحتمل في قياس الفترة الزمنية التي حصل فيها التغير.

لقد أدّت علاقات الارتياب ومبدأ اللاحتمية إلى إدخال تغييرات هامة وأساسية في مفاهيم فيزيائية كثيرة مثل مفهرم المسار أو المدار. عند دراسة حركة الالكترون مثلاً داخل اللرة لانستطيع أن نحدد مساره وكمية حركته بدقة مطلقة كما هي الحال في نظرية بور، لكننا نحدد منطقة احتمال وجود الالكترون حول النواة عندما يكون له كمية حركة أو عزم زاري معين، يدعى مكان احتمال وجود الالكترون: مدار الالكترون، فالمدار، من الآن فصاعداً، لم يعد مساراً محدداً، بل هو مكان له حجم. يتحدد حجم هذا المكان وشكله بقيم احتمال وجود الالكترون في مختلف الأماكن. يُعبر في الحالة العامة، عن احتمال وجود جسيم في عنصر حجم قدره: عن احلال وشكله المينة M إحداثياتها في عنصر حجم قدره: عن عندال التالى:

$$\psi^{2}$$
 (M) dv =  $\psi^{2}$  (x, y, z) dx dy dz (1.)

حيث (x, y, z)  $\psi$  تابع (دالة) تختلف قيمته من نقطة لأخرى في الفضاء ، وهو يتعلق بحالة الجسيم المدروس. يُدعى مربع هذا التابع أي  $^2\psi$ ، كثافة الاحتمال. سنرى فيما بعد أن التابع  $\psi$  هو تابع موجة (أي تابع دوري يمثل موجة الجسيم). ويما أن الجسيم لابد أن يكون موجوداً في حيّزما من الفضاء فإن مجموع احتمالات وجوده في مختلف نقاطء الفضاء لابد أن يكون مساوياً الواحد، أي :

$$\int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} \psi^{2}(x, y, z) dx dy dz = 1$$
 (11)

نعرّف مدار الالكترون في الذرة على هذا الأساس بأنه المكان الذي يكون احتمال وجود الالكترون فيه أعظمياً وذلك عندما تكون له طاقة معينة وعزم زاوي

معين ،

# معادلة شرودنغ غير التابعة للزمين:

بعد أن علمنا أن للجسيمات المادية خصائص موجية، من الطبيعي أن ندرس حركة هذه الجسيمات وكأنها أمواج تنتقل في الفضاء، لنفترض إذن أن جسيماً يتحرك على محور Ox بسرعة منتظمة ، أي أن طاقته الحركية ثابتة . نعتبر الجسيم هنا في حالة استقرار، بمعنى أنه لايتبادل الطاقة مع الوسط الخارجي. إن السعة في تابع (دالة) الموجة الطبيعية لهذا الجسيم هي حل لمعادلة الموجة غير التابعة للزمن

$$\frac{d^2 \, \psi \left( x \right)}{d \, x^2} + K^2 \, \psi \left( x \right) = 0 \; , \; K^2 = \frac{\omega^2}{v^2} = \left( \frac{2 \, \pi}{\lambda} \right)^2 \qquad \text{(11)}$$

حيث ψ هي السعة في تابع الموجة . نحسب الآن K² يتابعية طاقة الجسيم .

إن الطاقة الحركية للجسيم تساوى:  $E = P^2/2 m$  حبث P كمية حركة

إن الطاقة الحركية للجسيم تساوي: 
$$E = P^2/2 \, m$$
 حيث  $P$  كمي الجسيم: إذا استمنا الآن بعلاقة دوبرغلي (١)، نكتب: 
$$E = \frac{P^2}{2 \, m} = \frac{h^2}{2 \, m \, \lambda^2}$$

أي:

$$\lambda^2 = \frac{h^2}{2 \, \text{m.E}} \tag{18}$$

$$K^2 = \frac{(2\pi)^4 \ 2m\,E}{\hbar^2} = \frac{2\,m\,E}{\hbar^2}$$
 (۱۵) (۱۰)

حيث وضعنا  $\frac{h}{m} = \frac{h}{m}$  نعوض  $K^2$  في (١٢) فنحصل على معادلة الموجة

التالية:

$$\frac{d^2 \psi(x)}{d x^2} + \frac{2 m \cdot E}{\hbar^2} \psi(x) = 0$$
 (17)

تُدعى هذه المعادلة التفاضلية: معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن لجسيم طليق، وحلولها الخاصة هي سعات الموجات الطبيعية للجسيم.

إذا كان الجسيم يتحرك في مجال قوة ما وكانت له طاقة كامنة (أي طاقة موضع) V فإن طاقته الكلية في هذه الحالة تكون مساوية إلى مجموع طاقتيه الحركية والكامنة:

$$E=rac{P^2}{2\,m}+V$$
 (۱۷) : استمنا بعلاقة دوبرغلي مرة أخرى نكتب 
$$rac{P^2}{2\,m} \simeq E-V \simeq rac{h^2}{2\,m\,\lambda^2}$$

$$\frac{P^2}{2m} \approx E - V \approx \frac{h^2}{2m \lambda^2}$$

أي:

$$\lambda^2 = \frac{h^2}{2 \text{ m (E-V)}} \tag{1A}$$

نعوّض  $\lambda^2$  في عبارة  $K^2$  (۱۲) فنجد:

$$K^{2} = \frac{2 \text{ m (E-V)}}{h^{2}} \tag{14}$$

: إن معادلة الموجة للجسيم في هذه الحالة تصبح على الشكل التالي 
$$\frac{d^2 \, \psi \, (x)}{d \, x^2} + \frac{2 \, m \, (E \cdot V)}{\hbar^2} \, \psi \, (x) = 0 \tag{$\Upsilon^{\bullet}$}$$

وهي معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن لجسيم يتحرك في حقل قوة خارجية

. V = V(x) أي V = V(x) .

إذا كان الجسيم يتحرك في فضاء ذي ثلاثة أبعاد تأخذ معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن الشكل التالي:

$$\nabla^2 \psi(x, y, z) + \frac{2 \text{ m (E - V)}}{\hbar^2} \psi(x, y, z) = 0$$
 (Y1)

- حيث  $\nabla^2$  هو مؤثر (operator) لابلاس

$$\nabla^2 = \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2}$$
 (YY)

و V هي الطاقة الكامئة وتتعلق بموقع الجسيم: V = V (x, y, z).

تدعى حلول معادلة شرودنفر، التي هي التوابع أو السعات ψ، توابع الموجة غير التابعة للزمن أو اختصاراً: توابع الموجة. إن تابع الموجة ψلجسيم هو تابع دوري يساعد على دراسة حالة الجسيم وحساب طاقته وكمية حركته وخصائصه الأغوى، كما سنين ذلك فيما بعد.

# المعنى الاحتمالي لتابع الموجة:

إن المناطق في الفضاء التي يكون فيها التابع  $\psi$  معدوماً لا يتواجد فيها الجسيم، وإذا كان  $\psi$  تابعاً حقيقياً (غير عقدي) فإن قيمة مربعه  $\psi$  تناسب مع كثافة الاحتمال، مجعنى أن قيمة  $\psi$  في نقطة ما تتناسب مع احتمال وجود الجسيم في تلك النقطة، وإذا كان تابع الموجة عقدياً فإن الجداء  $\psi$  له قيمة حقيقية (غير عقدية) تتناسب مع كثافة الاحتمال إن التابع  $\psi$  هو التابع المرافق ل  $\psi$ . نكتب في الحالة العامة أن كثافة الاحتمال  $\phi$  تتناسب مع  $\psi$   $\psi$  أي :

$$\rho = c\psi^*\psi \tag{YT}$$

ولكي نحسب قيمة ثابت التناسب c نتذكر أن تكامل كثافة الاحتمال على كل الفضاء يجب أن يكون مساوياً للواحد، أي :  $\int \int \int \rho \ d \ v = c \int \int \int \psi^* \psi \ dx \ dy \ dz = 1$  إذن :  $c = \frac{1}{\int \int \int \psi^* \psi \ dv} , \qquad dv = dx \ dy \ dz$ 

$$\rho = \frac{\psi^*\psi}{\left\{\begin{array}{c} \psi^*\psi \ d\,v \end{array}\right.}, \qquad (\Upsilon\xi)$$

إذا كان التكامل في مقام الكسر مساوياً الواحد، نقول أن التابع γ منظم، وتصبح كثافة الاحتمال مساوية إلى:

وهي تعميم للعلاقة (۱۱) التي ورد ذكرها في صدد الحديث عن الاحتمالات. إذا كان ψ تابعاً حقيقياً يكونψ= "ψ، والعلاقة السابقة تأخذ الشكل التالى:

$$\int \int \psi^2 dv = 1 \qquad (YV)$$

$$e^{\alpha_0} \text{ if } u = 1$$

عا أن التابع  $\Psi$  له علاقة باحتمال وجود الجسيم في مختلف نفاط الفضاء ، ولما كان احتمال وجود الجسيم في أي نقطة من نقاط الفضاء له قيمة محدودة (قد تكون صفراً) ، فهذا يعني أن التابع  $\Psi$  يجب أن يكون ذا قيمة محدودة في كل نقطة ، وأن تكون له قيمة واحدة في النقطة الواحدة، وأن يكون مربعه (أو $\Psi^*$  $\Psi$ ) قابلاً للتكامل وأن تكون قيمة التكامل محدودة (ليست اللانهاية).

هناك حلول عديدة لمعادلة شرودنغر ولكن ليست جميعها حلولاً ذات معنى فيزيائي احتمالي. إن الحلول المقبولة فيزيائياً هي الحلول التي تترفر فيها الشروط المذكورة، وسنفترض في البحوث القادمة أن توابع الموجة تحقق هذه الشروط.



شكل (٢) جسيم في حفرة كموث

سنفرض أن الجسيم لايستطيع أن يتخطى النقطة a إلى اليمين، ولايتخطى

النقطة O إلى اليسار. يحصل هذا الأمر إذا لم تكن هناك أية قوة خارجية تؤثر في الجسيم عندما يكون بين النقطتين O و a بينما توجد قوة لاتهائية خارج للجال (a و O) تؤثر في الجسيم وتمنعه من الحتروج منه. بتمبير آخر ، إذا كان الكمون معدوما بين النقطتين O و a وكان يساوي اللانهاية خارج للجال (a O) فإن القوة التي توثر في الجسيم عندما يحاول أن يتخطى إحدى النقطتين O أو a تكون مساوية إلى الملانهاية ، لأن القوة تساوي : F = OV / dx وقيمة O0 حول النقطة O0 أو a تساوي اللانهاية . إن جهة القوة O1 هي إلى داخل للجال (a O1) (إشارة O2 منساوي اللانهاية . إن جهة القوة O3 مي الى داخل للجال (a O3) (إشارة O4 من خلاف إشارة O4 من أن المنحني الذي يمثل أنه يوجد جدار للكمون عند كل من النقطتين O6 و . إن المنحني الذي يمثل تحولات الكمون على طول المحور O5 له شكل حفرة عرضها O6 و عمقها اللانهاية ، لذلك يُدعى هذا المنحني حفرة الكمون،

إن معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن للجسيم داخل الحفرة هي (المعادلة ١٦):

$$\frac{d^{2} \psi(x)}{d x^{2}} + \frac{2 m \cdot E}{\hbar^{2}} \psi(x) = 0$$
 (YA)

نريد الآن أن نفتش عن الحلول الخاصة لهذه المعادلة التفاضلية والتي تحقق بعض الشروط الحديد. يجب أن تكون قيمة تابع المرجة معدومة خارج المجال ( و و ) وعند طرفيه، وذلك الأن الجسيم الإستطيع أن يخرج من حفرة الكمون كما ذكرنا أعلاه، لذلك فإن احتمال وجوده عند أطراف المجال أو خارجه هو احتمال معدوم، وهذا يعنى أن قيمة الإفي تلك الأماكن معدومة. نعبر عن ذلك بالعلاقتين

التاليتين:

$$\psi(0) = 0$$
 ,  $\psi(a) = 0$  (74)

إن الحل الخاص للمعادلة (٢٨) هو من الشكل التالي:

$$\psi(x) = B \cos(Kx + \delta)$$
,  $K = \sqrt{\frac{2 m E}{\hbar^2}}$   $(\Upsilon^*)$ 

ق  $\delta$  ثابتنا التكامل. يمكن تعيين قيمة  $\delta$  استناداً إلى الشروط الحدية (٢٩). إن الشرط 0=(0)  $\Psi$  يؤدي إلى  $0=\delta$   $\cos\delta=0$  ، عا يجعلنا نكتب التالى:

$$\Psi(x) = B \cos \left(K x + \frac{\pi}{2}\right) = B \sin (K x) \tag{(71)}$$

أما الشرط  $\psi(a) = 0$  فيؤدي إلى:

$$Ka = n \pi$$
 ,  $n = 1, 2, 3, ..., \infty$  (YY)

إذا عوضنا قيمة K من (٣٠) نحصل على العلاقة الهامة التالية:

$$E = \frac{n^2 \pi^2 h^2}{2 m a^2} = \frac{n^2 h^2}{8 m a^2} , n = 1, 2, ...$$
 (YY)

حيث m كتلة الجسيم، و a عرض المجال (a و O)، أي عرض حفرة الكمون، و h ثابتة بلانك.

تعني هذه النتيجة أن طاقة الجسيم E داخل الحفرة لا يكن أن تأخذ إلا قيماً محدودة وهي القيم المعطاة بالعلاقة السابقة ( $\Upsilon$ ). كل قيمة للعدد التام  $\pi$  يقابلها قيمة لطاقة الجسيم E، وقيمة لمتجه الموجة E وتابع ( $\Psi$ ) . تصف هذه المقادير في

الواقع حالة الجسيم، لذلك يقال أن كل قيمة للعدد n تقابل حالة من حالات الجسيم . نكتب الحلول الخاصة لمعادلة شرودنغر لجسيم في حفرة كمون استناداً إلى ذلك على الشكل التالي:

$$\Psi_n(x) = B \sin K_n x = B \sin \frac{n \pi x}{a}$$
 (٣٤) وطاقة الجسيم المقابلة ل $\Psi_n$  تحسب من العلاقة (٣٣).

بقي علينا الآن أن نعين قيمة الثابتة B في ( $\mathfrak{P}$ ). إن مجموع احتمالات وجود الجسيم داخل المنطقة ( $\mathfrak{p}$ 0,  $\mathfrak{p}$ 0) يساوي الواحد لأن الجسيم لايوجد إلا داخل هذه المنطقة . يعني هذا الكلام أن توابع الموجة  $\mathfrak{p}$  $\mathfrak{p}$ بجب أن تحقق التكامل التالي :  $\mathfrak{p}$  $\mathfrak$ 

يُدعى هذا التكامل، علاقة التنظيم، ويقال عن الترابع التي تحقق هذه العلاقة أنها ترابع منظمة. إذا عوضنا  $\psi_n$  من  $(\Upsilon^0)$  في  $(\Upsilon^0)$  نحصل على :  $B^2\int_0^a\sin^2\frac{n\,\pi\,x}{2}\,\mathrm{d}\,x=1$ 

نغيّر المتحول فنضع 
$$\frac{n \pi x}{a}$$
 والتكامل يأخذ الشكل التالي:

$$B^2 \, \frac{a}{n \, \pi} \int_0^{n \, \pi} \, \sin^2 u. \ d \, u = 1$$

إذا استمنّا الآن بالعلاقة  $\frac{1-\cos 2 u}{2} = \frac{1-\cos 2 u}{2}$  وأجرينا التكامل نحصل علم النتيجة التالية:

$$B^2 = \frac{n}{n\pi} \left( \frac{n\pi}{2} \right) = 1$$

أي:

$$\mathbf{B} = \sqrt{\frac{2}{\pi}}$$

نلخص نتائج حل معادلة شرودنغر لجسيم في حفرة كمون فيما يلي : إن توابع الموجة لهذا الجسيم هي :

$$\psi_n(x) = \sqrt{\frac{2}{a}} \sin \frac{n \pi x}{a}, n = 1, 2, ...$$
 (٣٦)

وقيم الطاقة المقابلة لهذه التوابع هي:

$$E_n = \frac{n^2 h^2}{8 \text{ m a}^2} \tag{YV}$$

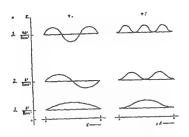
ومتجه الموجة المقابل يعطى بالعلاقة التالية :

$$K_{n} = \frac{n \pi}{a} = \frac{2 \pi}{\lambda_{n}} = \sqrt{\frac{2 m E_{n}}{\hbar^{2}}}$$
 (YA)

 $E_n$  عيث  $\lambda_n$  طول موجة الجسيم المقابلة للتابع  $\gamma$  والطاقة

تتضمن العلاقات (٣٦) و(٣٧) جميع المعلومات عن الجسيم في حفرة كمون. نلاحظ هنا أن طاقة الجسيم  $E_n$  تتغير ليس بشكل مستمر بل على شكل قفزات، لذلك يقال أن طاقة الجسيم مكممة. إن سبب ظهور العدد n (المسؤول عن التكميم) هو الطبيعة المرجية للجسيم والشروط الحديّة الممثلة بالعلاقتين (٢٩). عندما تكون n=1 تكون حالة الجسيم (أي حركته) عمثلة بالتابع  $\psi_1$ , وطاقته تساوي:  $E_1=h^2/(8\,m\,a^2)$ , ونقول أن الجسيم موجود في الحالة الأولى أو الحالة الأرضية (Ground state). عندما تكون e2 ونقول أن الجسيم موجود تكون حركته عمثلة بالتابع e3 وطاقته تساوي e4 وطاقته تساوي e5 ونقول أن الجسيم موجود

في الحالة الكوانتية الثانية ، وهكذا. يبين الشكل ( $\Upsilon$ ) تحولات  $\Psi_n$  و $\Psi_n^2$ وقيم  $\Xi_n$  في الحالات الكوانتية الثلاث الأولى (1 و 2 و 3  $\Xi_n$ ). يمثل النابع  $\Xi_n$  تحولات سمة الموجة عند الانتقال من النطقة  $\Xi_n$  إلى النقطة  $\Xi_n$ .



 $n \approx 1\,, 2\,, 3$  من أجل: أمولات التوابع  $\Psi^2$ و وقيم الطاقة من أجل: 3 , 2 وقيم الطاقة

من الواضح أنه عندما يكون الجسيم في الحالة الكوانتية الأولى (1=n) فإن السعة  $\Psi^1$  ثمر بنهاية عظمى في منتصف المسافة بين O و a ، ويبلغ الاحتمال  $\Psi^1$  قيمته المظمى في نفس المكان ، وهذا يعني أن احتمال وجود الجسيم في النقطة x=a/2 عظمى . بينما في الحالة الكوانتية a=2 a=2 عظم النقطة معدوماً لأن كلاً من a=2 ينعدم في تلك النقطة . تدعى النقاط التي تكون فيها قيمة a=2 معدومة ، المقد (قارن مع العقد والبطون في حالة حبل مهتز مثبت من طرفيه) . إن عدد العقد (باستئناء النقطين a=2) يساوي إلى

(n - 1) عقدة .

إذا كان الجسيم موجوداً في حالة كوانتية  $E_n$  وكانت طاقته  $E_n$  ، فإنه لا يستطيع الانتقال إلى حالة كوانتية أعلى إلا إذا أحد طاقة من الحارج تساوي الفرق بين طاقته في الحالة الأولى ( $\Delta E = E_{n2} - E_{n1}$ ) وإذا لم يتبادل الجسيم الطاقة مع الوسط الحارجي فإنه يبقى في نفس الحالة الكوانتية ، لهذا تدعى الحالات الكوانتية المختلفة والممثلة بالتوابع الخاصة  $\psi_n$ ، حالات شبه الاستقرار (Stationary states).

نستطيع أخيراً أن نحسب كمية حركة الجسيم في أية حالة كوانتية باستخدام علاقة دويرغلي (٢):

$$P_n = \hbar K_n = \hbar \frac{n \pi}{a} = \frac{n h}{2 a}$$
 (74)

حيث استخدمنا (٣٩). تعطي العلاقة (٣٩) القيمة العددية لكمية حركة الجسيم، ولكن يجب أن لاننسى أن  $P_n$  مقدار متجه له نفس جهة حركة الجسيم على  $\overline{P}_n$  مقدار متجه له نفس جهة حركة الجسيم على  $\overline{D}_n$  من ونفس جهة متجه المرجة  $\overline{K}_n$  ، ولكننا لانستطيع هنا معرفة جهة  $\overline{P}_n$  للذلك فإن قيمة هذا المتجه قد تكون  $n \, h / 2 \, a$  معينة، وهذا يعني أن الارتباب  $P_n$  أي مجال الخطأ في قيمة متجه كمية الحركة هو من رتبة مم  $2 \, n \, h / 2 \, a$  أن الارتباب في تحديد موقع الجسيم عندما يكون في الحالة الكوانتية  $P_n$  هو من رتبة المسافة بين عقدتين متناليتين (كما هو واضح من الشكل  $P_n$ ). أي  $P_n$  أن جداء الخطأين هو من رتبة ثابتة واضح من الشكل  $P_n$ ).

$$\Delta P_n \cdot \Delta x = \frac{nh}{a} \times \frac{a}{n} = h > h$$

تتفق هذه النتيجة مع مبدأ اللاحتمية وعلاقات الارتياب ( $\Upsilon$ ). وهكذا نرى أننا نستطيع أن نعلم طاقة الجسيم في حفرة كمون بدقة، وأن نعلم القيمة العددية لكمية حركته، لكننا لانستطيع أن نعرف في لحظة معينة جهة حركة الجسيم على  $\xrightarrow{\nabla}$  بين النقطتين O و و لاموقعه داخل المجال (O و O).

# خواص توابع الموجة:

ذكرنا فيما سبق أن توابع الموجة، أي حلول معادلة الموجة (معادلة شرودنغر) المقبولة فيزيائياً هي توابع محدودة القبمة، ووحيدة التعيين، أي لها قبمة محدودة واحدة في النقطة الواحدة وأن مربعها  $\Psi$   $\Psi$  (أو  $\Psi$  قابل للتكامل وله قيمة محدودة. يمكننا أن نتأكد هنا من أن جميع هذه الصفات تترفر في توابع موجة جسيم في حفرة كمون، (٣٦). تترفر في توابع الموجة إضافة إلى ماسبق ذكره خصائص أخوى نوجزها فيما يلى:

### أ - خاصة التنظيم:

إذا كان ﴿ ﴾ هو أحد الحلول الخاصة لمعادلة الموجة، فإنه يحقق العلاقة التالية

والتي تدعى علاقة التنظيم : 
$$\psi_n^* \, \psi_n \, \, \, d \, v = 1 \eqno(\xi \, \circ \,)$$

حيث  $\Psi_a$  هو المرافق المقدي للتابع  $\Psi_a$  ويقال أن  $\Psi_a$  تنظم. إذا لم يكن التابع  $\Psi_a$  منظماً ، أي إذا كانت قيمة التكامل السابق تختلف عن الواحد، فيمكن تنظيم  $\Psi_a$  عن طريق ضربه بثابتة  $\alpha$  مناسبة ليصبح منظماً . نختار قيمة الثابتة كما يلى : يجب أن يكون التابع  $(\alpha, \Psi_a)$  منظماً أي :

$$c^2 \int_0^\infty \psi_n^2 dv = 1$$

$$c^2 = \frac{1}{\int_{-m}^{m} \psi_n^2 dv}$$
 (٤١)

نطيب سنة المورقة فيهدي.

إن عملية ضرب التابع  $_{n}\Psi$  بثابتة  $_{n}$  , أي عملية استبدال الحل الحاص لمعادلة الموجة  $_{n}\Psi$  بتابع آخر هو  $_{n}\Psi$  و لا تغير من الخصائص الفيزيائية لـ  $_{n}\Psi$  و و يكن البرهان أن (  $_{n}\Psi$  ) نفسه هو أيضاً حل خاص لمعادلة الموجة ، لذلك يمكن استبدال  $_{n}\Psi$  .  $_{n}\Psi$  .  $_{n}\Psi$  .

#### ب - خاصة التعامد:

تتصف توابع الموجة المتابلة لحالات كوانتية مختلفة (ذات طاقة مختلفة) بأنها تحقق العلاقة التالية التي تدعى علاقة التعامد:

$$\psi_n^* \psi_m \, dv = 0, (n \neq m) \tag{27}$$

حيث "ψ<sub>a</sub> مرافق ψ.

يساوي التكامل صفراً إذا كان m \* n. تكون هذه الخاصة محققة إذا كان مستوى الطاقة  $E_m$  المقابل للتابع  $\psi_n^*$  مختلفاً عن مستوى الطاقة  $E_m$  المقابل للتابع  $\psi_n^*$ . أما إذا كان  $E_n = E_m$  فليس من الضروري أن يكون التابعان  $\psi_m$  و  $\psi_m$  متعامدين في هذه الحالة. يمكن دمج علاقة التنظيم (٤٠) مع علاقة التعامد (٤٢) في علاقة واحدة على النحو الثالى:

$$\int_{-\infty}^{\infty} \psi_n^* \psi_m \, dv = \delta_{nm} \tag{87}$$

حيث  $\delta_{nm}$  هو رمز كرونيكر ويساوي الواحد إذا كان n=m ويساوي الصغر إذا كان  $n\neq m$ 

يكن البرهان على خاصة التعامد في حالة الجسيم في حفرة كمون وذلك على 
$$I = \int_0^a \psi_n \ \psi_m d \, x$$
 
$$= \int_0^a \sin \frac{n \, \pi \, x}{a} \sin \frac{m \, \pi \, x}{a} \, d \, x$$

مع افتراض أن n≠m.

نستعين بالعلاقة التالية:

 $2 \sin z \sin u = \cos (z - u) - \cos (z + u)$ 

ونحول التكامل I إلى الشكل التالي:

$$I = \frac{1}{a} \int_0^a \left[ \cos (n - m) \frac{\pi x}{a} - \cos (n + m) \frac{\pi x}{a} \right] dx$$

وبالمكاملة نجد:

$$\mathbf{I} = \frac{1}{a} \left[ \left[ \frac{\sin (n-m) \pi x/a}{(n-m) \pi/a} \right]_0^a - \left[ \frac{\sin (n+m) \pi x/a}{(n+m) \pi/a} \right]_0^a \right]$$

وبما أن كلاً من n و m عدد تام فإن (n + m) و (n - m) أعداد تامة أيضاً وبالتالي فإن التكامل I يساوي الصفر نما يدل على أن التابعين γψ س γ متعامدان .

يجب الانتباه هنا إلى أنه يصدف في بعض الجمل (النظم) أن تكون هناك عدة توابع موجية مقابلة لقيمة واحدة من قيم الطاقة (أو مستوى واحد من مستويات الطاقة). يقال عن هذه التوابع أنها متعددة (degenerate) كما يقال عن الحالات الكوانتية التي تمثلها هذه التوابع: حالات متعددة (degenerate states). ليس من الضروري أن تكون التوابع المتعددة متعامدة فيما بينها . تتصف التوابع المتعددة من جهة أخرى بخاصة هامة وهي التالية : لتكن التوابع  $\psi_{n2}$ ,  $\psi_{n1}$  .  $\psi_{n2}$ ,  $\psi_{n1}$  . متعددة أي تقابل جميعاً نفس مستوى الطاقة  $E_n$ . إن أي تركيب منها على الشكل :

### $\psi = c_1 \psi_{n1} + c_2 \psi_{n2} + ... + c_g \psi_{ng}$

هو أيضاً حل لمادلة شرودنغر ويقابل نفس مستوى الطاقة  $B_1$ . يكن البرهان على هذه المخاصة للتوابع المتعددة بسهولة (انظر في التمرين ٥ في آخر الفصل). يستفاد من هذه الخاصة في استبدال مجموعة التوابع المتعددة وغير المتعامدة فيما بينها (انظر في التمرينين ٦ و ٧ في آخر الفصل). نستنج عما سبق أنه يمكننا دائماً أن نفتر ض أن توابع الموجة جميعاً متعامدة فيما بينها ، سواء كانت متعددة أم غير متعددة ، وذلك الأنه يمكن دائماً استبدال التوابع المتعددة غير المتعامدة فيما بينها بتوابع مكافئة لها (لها نفس الطاقة) ومتعامدة فيما بينها بتوابع مكافئة لها (لها نفس الطاقة) ومتعامدة فيما بينها .

## ج - الخصائص التناظرية:

إن الجمل (أو النظم) التي تهمنا دراستها في كيمياء الكم بالدرجة الأولى هي جزيئات المركبات الكيميائية المختلفة ولمعظم الجزيئات في الطبيعة خصائص تناظرية تتحدد د:

١- وجود عناصر تناظرية في الجزيء.

٢- عمليات تناظرية تقابل العناصر التناظرية في الجزيء.

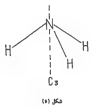
إن أهم العناصر التناظرية هي مركز التناظر ومحور التناظر ومستوى التناظر. قد توجد جميع هذه العناصر في الجزيء الواحد وقد يوجد بعضها فقط وقد لايوجد أي عنصر منها في بعض الجزيئات. مثلاً جزئ الماه H<sub>2</sub>O ، يحوي محور تناظر بحر من ذرة الأوكسجين وينصف الزاوية HOH كما يحوي مستوى تناظر ينطبق على المحور السابق وبمر من ذرتي الهيدووجين، ومستوى تناظر آخر عمودياً على مستوى الجزيء .



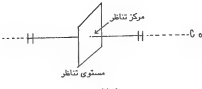
إن العملية التناظرية التي تقابل محور التناظر c هي حملية تدوير الجزيء حول هذا المحور بزاوية معينة بحيث تؤدي هذه العملية إلى وضع جديد للجزئ لا يمكن تميزه عن الوضع الأصلي (قبل الدوران). في مثال الماء ، إذا دورنا الجزيء حول المحور c بزاوية قدرها c يحل المهيدروجين c محل c محل c عن وضع جديد لا يمكن تميزه عن الوضع السابق . يقال أن المحور c هنا هو محور تناظر من الرتبة c . إن رتبة محور التناظر ، يرمز لها عادة ب c ، تعني أنه إذا دورنا الجزئ حول هما المحور بزاوية قدرها c ون هذا الدوران يؤدي إلى وضع للجزئ لا يمكن تميزه عن الوضع الأصلي . يرمز لمحور التناظر في جزئ الماء وضع للجزئ لا يمكن تميزه عن الوضع الأصلي . يرمز لمحور التناظر في جزئ الماء على مستوى الجزيء . إن عملية التناظر المقابلة لمستوى التناظر هذا هي عملية التناظر المقابلة لمستوى المناطر المقابلة لمستوى المناطر المقابلة لمستوى المناطر المقابلة لمستوى المؤون و موسود في عملية التناظر المقابلة لمستوى المناطر المقابلة بستوى المناطر المقابلة المناطر المقابلة بستوى المناطر المقابلة بستوى المناطر المقابلة بستوى المناطر المقابلة بستوى المناطر المقابلة المناطر المقابلة بستوى المؤدي المناطر المقابلة المناطر المن

كل ذرة في الجزيء من موضعها إلى الموضع المناظر له بالنسبة للمستوي. إذا أجرينا هذه العملية في جزئ الماء، تبقى ذرة الأوكسجين في مكانها لأنها تقع أصلاً على مستوى التناظر، ولكن ذرتي الهيدوجين تأخذ كل منهما محل الأخرى. إن الوضع الناتج للجزيء لا يختلف عن الوضع السابق. إننا نفترض هنا أن الذرات في الجزيء كرات لا يتغير شكلها أثناء إجراء العمليات التناظرية.

يحوي جزيء النشادر، كمثال آخر، محور تناظر من الرتبة n = 3، أي c3، وثلاثة مستويات تناظر تتقاطع وفق المحور c3:



كما أن جزيء الهيدروجين  $H_2$  يحوي محور تناظر ينطبق على الرابطة  $(2\pi/n)$  ورتبته  $\infty$   $n=\infty$  بختى أنه إذا دورنا الجزيء حول  $n=\infty$  بزاوية (n+1) محنى أنه إذا دورنا الجزيء حول  $n=\infty$  بالمورد ويحوي  $n=\infty$  تناظر (نقطة تناظر) في منتصف الرابطة  $n=\infty$ ، ومستوي تناظر عمودي على محور التناظر وير من مركز التناظر.



شکل (۲)

إن العملية التناظرية المقابلة لمركز التناظر هي نقل كل ذرة في الجزيء من موضعها إلى الموضع المناظر له بالنسبة للمركز. تؤدي هذه العملية إلى وضع جديد للجزيء لايمكن تمييزه عن الوضع الأصلي.

إن وجود عناصر تناظرية في جزيء المركب المدروس يُصفي على توابع موجة هذا الجزيء خصائص تناظرية أيضاً. إن تابع الموجة هو تابع لإحداثيات النوى والالكترونات في الجزيء . وبما أن أي عملية تناظرية نجريها داخل الجزيء تؤدي إلى بنية للجزيء لايمكن تميزها عن البنية الأصلية فإن احتمال وجود الجزيء في الوضع الناتج عن العملية التناظرية يساوي احتمال وجوده في الوضع السابق. ولما كان الاحتمال يقدر بمربع تابع (دالة) الموجة، فهذا يسمح لنا بكتابة كان الاحتمال يقدر بمربع تابع (دالة) الموجة، فهذا يسمح لنا بكتابة في الجزيء قبل إجراء عملية التناظر، و Rx ترمز إلى هذه الإحداثيات النوى والالكترونات عملية التناظر، و  $\psi(x) = \pm (x)$ ، هذا يعني أننا إذا استبدلنا إحداثيات الالكترونات والنوى بالإحداثيات المناظرة لها بالنسبة لعنصر التناظر، في قبد تبعى الملطقة لاتغير. أما إشارة تابع الموجة فقد تبقى على حالها،

وقد تتغير . مثلاً ، إذا كان مبدأ الإحداثيات O ، مركزاً لتناظر الجزيء وأجرينا عملية التناظر بالنسبة لهذا المبدأ ، أي إذا استبدلنا إحداثيات كل جسيم في الجزيء (x, y, z) بـ (x, y, z-y, -y) فإن قيمة تابع الموجة المطلقة تبقى على حالها ولكن إشارته قد تبقى على حالها وقد تتغير . نعبّر عن ذلك بما يلي :

$$\Psi(x, y, z) = \pm \Psi(-x, -y, -z)$$
 (55)

فإذا تغيرت إشارة التابع ψ نقول عنه أنه عكس تناظري، وإن لم تنغير قلنا عنه أنه تناظري (أو متناظر). ينطبق هذا الأمر على جميع العمليات التناظرية التي يمكن إجراؤها في الجزيء أو الجملة المدروسة في الحالة العامة. نخلص من ذلك إلى صوغ الصفة العامة التالية لترابع الموجة:

إن توابع الموجة هي إما تناظرية وإما عكس تناظرية بالنسبة لأية عملية تناظر يمكن إجراؤها على إحداثيات الجسيمات داخل الجملة المدروسة.

 $V_{\rm gain} = 1$  لإيضاح ماسبق نعود مرة أغرى إلى مثال الجسبم في حفرة كمون . يوجد لحركة هذا الجسيم مركز تناظر يقع في منتصف المجال ( $v_{\rm g} = 0$ ) ومستوي تناظر يمر من المركز وعمودي على القطعة  $v_{\rm g} = 0$  (شكل  $v_{\rm g} = 0$ ). لنغيّر أو لا مبدأ الإحداثيات على المحور  $v_{\rm g} = 0$  (شكل  $v_{\rm g} = 0$ ) ، ولنجعله في النقطة 'ن الواقعة في منتصف المسافة  $v_{\rm g} = 0$  المحدد تقطة بالنسبة إلى المبدأ الإحداثيات القديم  $v_{\rm g} = 0$  ، أي أن  $v_{\rm g} = 0$  ،  $v_{\rm g} = 0$ 

نعوض في تابع الموجة (٣٦)، فنحصل على :  $\psi_n \left(x'\right) = \sqrt{\frac{2}{a}} \ \sin \frac{n \, \pi}{a} \left(x' + a / 2\right)$ 

إذا رمزنا للإحداثيات الجديدة x ب x للتبسيط نكتب:

$$\begin{split} &\psi_n\left(x\right) = \sqrt{\frac{2}{a}} \sin\frac{n\pi}{a}\left(x + \frac{a}{2}\right) = \sqrt{\frac{2}{a}} \sin\left(\frac{n\pi x}{a} + \frac{n\pi}{2}\right) \\ &\psi_n\left(x\right) = \sqrt{\frac{2}{a}} \left[\sin\frac{n\pi x}{a}\cos\frac{n\pi}{2} + \cos\frac{n\pi x}{a}\sin\frac{n\pi}{2}\right] \end{split}$$

نميز هنا حالتين:

$$\psi_n(x) = \sqrt{\frac{2}{a}} \cos \frac{n\pi}{a} \sin \frac{n\pi x}{a}$$
 (٤٥)

إذا أجرينا الآن صملية تناظرية بالنسبة لمركز التناظر '٥، أي إذا بدلنا فاصلة

$$\psi_n(-x) = \sqrt{\frac{2}{a}} \cos \frac{n\pi}{2} \sin \frac{-n\pi x}{a}$$

$$= -\sqrt{\frac{2}{a}} \sin \frac{n \pi}{2} \sin \frac{n \pi x}{a}$$

$$\Psi_n (-x) = -\Psi_n (x)$$
 کې  $\Psi_n (x)$  این اشارة التابع  $\Psi_n$  تتغیر، مما یدل علی آن  $\Psi_n$  من أجل  $\Psi_n$  زرجي هو عکس

اي ان امداده النابع په سعير ، عا يدن صحي ان په په س. بن مدود ، ي و تناظري ،

: علم قردي، في هذه الحالة يكون 
$$n-\gamma$$
 علم تام قردي، في هذه الحالة يكون  $n-\gamma$   $\psi_n(x) = \sqrt{\frac{2}{n}} \sin \frac{n \pi}{2} \cos \frac{n \pi x}{a}$ 

إذا أجرينا الآن عملية التناظر بالنسبة لمركز التناظر' ٥٠ نجد:

$$\psi_n (-x) = \sqrt{\frac{2}{a}} \sin \frac{n \pi}{2} \cos \frac{-n \pi x}{a}$$

$$=\sqrt{\frac{2}{a}} \sin \frac{n \pi}{2} \cos \frac{n \pi x}{a}$$

 $\psi_n (-x) = \psi_n (x)$ 

مما يدل على أن ψ، من أجل n فردي، هو تناظري.

أو:

نذكر أخيراً بعض الخصائص الأخرى لتوابع الموجة والتي تنتج عن الخصائص التناظرية:

ا- إن تكامل جداء تابعي موجة أحدهما تناظري ψ1 والآخر ψ2 عكس
 تناظري يساوي الصفر دوماً أي:

$$\psi_1 \psi_2 dx = 0$$

أي أن التابعين ψ1 و ψ2 متعامدان فيما بينهما (انظر في التمرينُ ٩ في آخر الفصل).

٢- إن جداء تابعين موجيّين ψ₂ وψ₂ وتابع ψ يكون تناظرياً إذا كان للتابعين ψ₂ و نفس الصفة التناظرية، ويكون عكس تناظري إذا كان أحد التابعين له صفة تناظرية مخالفة لصفة الآخر.

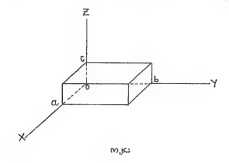
إذا رمزنا للتابع التناظري بـ  $\psi$  وللتابع عكس التناظري بـ  $\psi$  فإننا نستطيع أن نعيّر حما سبق بما يلي:

$$\begin{array}{l} \psi_{1}^{-} \times \psi_{2}^{-} = \psi^{+} \\ \\ \psi_{1}^{+} \times \psi_{2}^{+} = \psi^{+} \\ \\ \psi_{1}^{-} \times \psi_{2}^{+} = \psi^{-} \\ \\ \psi_{1}^{+} \times \psi_{2}^{-} = \psi^{-} \end{array} \tag{$\xi$Y}$$

إن الحصائص التي أتينا على ذكرها لتوابع الموجة هي عامة، ولاتقتصر فقط على توابع موجة جسيم في حفرة كمون بل هي تنطبق على توابع الموجة بشكل عام. تفيد معرفة هذه الخصائص في إيجاد حلول خاصة تقريبية لمعادلة شرودنغر للجمل المعقدة، حيث نختار الحلول التقريبية التي تتوفر فيها هذه الخصائص، تلعب الحصائص التناظرية دوراً هاماً في إيجاد الحلول التقريبية.

# دراسة حركة جسيم في صندوق:

عندما درسنا حركة جسيم في حفرة كمون افترضنا أن حركة الجسيم تتم على ملحور من المحور من المحدود من المحدود من المحدود من المحدود من المحدود على المحدود على المحدود المحدود على المحدود على المحدود المحدود على المحدود المحدود



$$\begin{array}{l} [V^2 \, \psi \, (x,y,z) + \frac{2 \, m \, E}{f_1^2} \, \psi \, (x,y,z) = 0 \end{array} \tag{$\xi$A}$$

تحوي هذه المعادلة ثلاثة متحولات z, y, x ويمكن إيجاد حلول خاصة لها باتباع طريقة تدعى طريقة فصل المتحولات. نفترض في هذه الطريقة أن الحل الخاص هو جداء ثلاثة توابع أحدها  $\psi_1(x)$  تابع لـ x فقط، والثاني  $\psi_2(y)$  تابع ل y فقط، والثالث (z) به تابع لـ z فقط، أي:

$$\Psi(x, y, z) = \Psi_1(x) \Psi_2(y) \Psi_2(z)$$
 (£4)

كما أننا نعتبر الطاقة E في هذه الطريقة مساوية إلى مجموع ثلاثة حدود:

$$E = E_x + E_y + E_z \tag{6.}$$

إن هذا الافتراض جائز لأنه يمكن اعتبار طاقة الجسيم E، وهي طاقة حركية ناتجة عن السرعة مكونة من ثلاثة أجزاء يرتبط كل منها بإحدى مركبات السرعة على المحاور الثلاثة xo و yo و oz كما يتضح ذلك من العلاقة التالية:

$$E = \frac{1}{2} \text{ m } v^{2} = \frac{1}{2} \text{ m } \left( v_{x}^{2} + v_{y}^{2} + v_{z}^{2} \right)$$

$$= E_{x} + E_{y} + E_{x} \qquad (6)$$

حيث وضعنا:

$$E_x = \frac{1}{2} m v_x^2$$
,  $E_y = \frac{1}{2} m v_y^2$   
 $E_z = \frac{1}{2} m v_z^2$  (oY)

نتابع العمل في هذه الطريقة على النحو التالي: نعوض (٤٩) و (٥٠) في معادلة شردونغر (٤٨) ونقسم الناتج على الجداء  $\psi_1$ .  $\psi_2$ .  $\psi_3$  فنحصل على مايلى:

$$\begin{split} \left(\frac{1}{\psi_{1}} \; \frac{d^{2} \, \psi_{1}}{d \, x^{2}} \; + \frac{2 \, m \, E_{x}}{\dot{\pi}^{2}} \right) + \left(\frac{1}{\psi_{2}} \; \frac{d^{2} \, \psi_{2}}{d \, y^{2}} \; + \frac{2 \, m \, E_{y}}{\dot{\pi}^{2}} \right) \\ + \left(\frac{1}{\psi_{3}} \; \frac{d^{2} \, \psi_{1}}{d \, z^{2}} \; + \frac{2 \, m \, E_{z}}{\dot{\pi}^{2}} \right) = 0 \end{split} \tag{eY}$$

إن كلَّ حدَّ بين قوسين يتعلق بمتحول مستقل واحد، ولما كان مجموع الحدود الثلاثة يساوي الصفر دوماً مهما كانت قيم المتحولات x وy وz فهذا يعني أن كل حدّ منها يساوي الصفر أيضاً، كما يعني أن المعادلة السابقة هي مجموع ثلاث معادلات:

$$\frac{1}{\Psi_{1}} \frac{d^{2} \Psi_{1}}{d x^{2}} + \frac{2 m E_{x}}{\hbar^{2}} = 0$$

$$\frac{1}{\Psi_{2}} \frac{d^{2} \Psi_{2}}{d y^{2}} + \frac{2 m E_{y}}{\hbar^{2}} = 0$$

$$\frac{1}{\Psi_{3}} \frac{d^{2} \Psi_{1}}{d z^{2}} + \frac{2 m E_{z}}{\hbar^{2}} = 0$$
(05)

هكذا نجد أن طريقة فصل المتحولات تؤدي إلى فصل معادلة شرودنغر إلى ثلاث معادلات كل منها بمتحول واحد. إن الحلول الخاصة لهذه المعادلة متشابهة لذا يكفى أن نحل إحداها.

تكتب المعادلة الأولى من مجموعة المعادلات (٥٤) على الشكل التالي :

$$\frac{d^2 \psi_1}{d x^2} + \frac{2 m E_x}{\hbar^2} \psi = 0$$
 (60)

هذه المعادلة هي معادلة شرودنغر لجسيم يتحرك على المحور  $\overrightarrow{OK}$  ضمن المجال (O(a)) وقد وجدنا، عند دراسة جسيم في حفرة كمون، إن حلول هذه المعادلة هي:

$$\psi_{n1}(x) = \sqrt{\frac{2}{a}} \sin \frac{n_1 \pi x}{a}$$

$$E_x = \frac{n_1^2 h^2}{8 m a^2}$$
(67)

حيث , n عدد تام (∞ ,.. ,3, ... n عدد تام

إن الحلول الخاصة للمعادلتين الأخيرتين من المجموعة (٥٤) لها نفس شكل الحل (٥٦)، نستنتج إذن أن الحل الخاص (٤٩) هو من الشكل:

$$\psi(x, y, z) = \sqrt{\frac{8}{abc}} \sin \frac{n_1 \pi x}{a} \sin \frac{n_2 \pi x}{b} \sin \frac{n_3 \pi x}{c} \quad (ay)$$

حيث الأعداد  $n_1$ و  $n_2$  مي أعداد تامة تأخذ القيم  $n_1$ , ....، وهي

تدعى الأعداد الكوانتية. أما طاقة الجسيم في الصندوق فتساوي إلى:

$$E = E_x + E_y + E_z$$

$$= \frac{h^2}{8 \text{ m}} \left( \frac{n_1^2}{a^2} + \frac{n_2^2}{b^2} + \frac{n_3^2}{c^2} \right)$$
(oA)

تتحدد الحالة الكوانتية للجسيم في الصندوق بقيم الأعداد الكوانتية الثلاثة:  $(n_1, n_2, n_3)$ . إن الحالة الكوانتية الدنيا، حالة الاستقرار، هي الحالة المقابلة للقيم: (1, 1, 1).

إذا كانت أطوال أحرف الصندوق (أي المكان الذي يتحرك داخله الجسيم) متساوية فيما بينها : a=b=c ، تكتب طاقة الجسيم على الشكل التالي :  $\mathbb{E}=\frac{h^2}{9-m^2}\left(n_1^2+n_2^2+n_3^2\right)$  (09)

 $8 \text{ m a}^2$  ( $n_1 + n_2 + n_3$ )  $8 \text{ m a}^2$  (04) والحلول الخاصة (04) تأخذ الشكل التالي:

$$\Psi(x, y, z) = \frac{2}{a} \sqrt{\frac{2}{a}} \sin \frac{n_1 \pi x}{a} \sin \frac{n_2 \pi y}{a} \sin \frac{n_3 \pi z}{a}$$
 (7.)

ليس من السهل أن نمثل بيانيا تحولات (x, y, z)  $\psi$  بدلالة x وy و z لكن من السهل أن نحسب قيمة التابع (x, y, z)  $\psi$  في أي نقطة من نقاط الفضاء. إن قيمة  $\psi$  معدومة في جميع النقاط الواقعة على جدران الصندوق (x = 0 أو x = 0 أو x = 0 . تمثل هذه الجدران إذن سطوحا عقدية . وفي حالة الاستقرار ، حيث x = x

$$\psi\left(\frac{a}{2}, \frac{a}{2}, \frac{a}{2}\right) = \frac{2}{a}\sqrt{\frac{2}{a}} = \frac{2.8284}{a\sqrt{a}}$$

هذا يعني أن الجسيم في حالة الاستقرار يكون على الأغلب في منطقة قريبة من مركز الصندوق وبعيداً قدر الإمكان عن الجدران. أما في الحالة الكوانتية المقابلة لـ  $n_1 = n_2 = n_3 = 2$  معدوم لأن قيمة  $\psi$  في المركز في هذه الحالة تساوي الصفر. هذا يعني أن الجسيم يتعد في هذه الحالة عن مركز الصندوق كما يبتعد عن جدرانه.

يمكننا في الحالة العامة إيجاد معادلات السطوح العقدية. هذه السطوح هي المحلات الهندسية للنقاط التي تكون فيها قيمة ψ معدومة. تنعدم قيمة ψ (المعادلة ٥٧) إذا تحقق أحد الشروط التالية:

$$\frac{n_1 \pi x}{a} = m_1 \pi, x = m_1 \frac{a}{n_1}, m_1 \le n_1$$

$$\frac{n_2 \pi y}{b} = m_2 \pi, y = m_2 \frac{b}{n_2}, m_2 \le n_2$$
(71)

$$\frac{n_3 \; \pi \; z}{c} = m_3 \; \pi$$
 ,  $z = m_3 \; \frac{c}{n_0}, \; m_3 \leq n_3$ 

ما عدد تام موجب أصفر أو يساوي العدد الكوانتي  $n_i$ . ينتج هذا الشرط عن أن الجسيم محصور داخل الصندوق، أي:  $x \le 0 \le x \le 0$  و  $x \le 0 \le x \le 0$  و  $x \le 0 \le x \le 0$  كن أن الجسيم محصور داخل قيمة لـ  $x \ge 0$  أكبر من  $x \ge 0$  لذلك لا يجوز اختيار قيمة لـ  $x \ge 0$  أكبر من  $x \ge 0$  كما هو واضح من أولى المعادلات (٦١). تمثل المعادلات الثلاث:

$$x = m_1 \frac{a}{n_1}$$
,  $y = m_2 \frac{b}{n_2}$ ,  $z = m_3 \frac{c}{n_3}$  (77)

و (x z) مطوحاً موازية للمستويات (y z) و  $m_i=0,1,2,...,n_i$  و حيث :  $m_i=0,1,2,...,n_i$  و على الترتيب، وهي السطوح العقدية المفتش عنها. تتقاطع هذه السطوح

فيما بينها مشكلة حجوماً صغيرة على شكل متوازي المستطيلات. إن قيمة  $\psi$  داخل هذه الحجوم الصغيرة غير معدومة أي أن الجسيم يتواجد أثناء حركته داخل هذه الحجوم وليس على جدرانها. يتعلق عدد الحجوم الصغيرة داخل الصندوق بقيم الأعداد الكوانتية  $n_2 \, n_2 \, n_3$  و و  $n_3 \, n_4 \, n_5 \, n_5 \, n_6$  و  $n_5 \, n_6 \, n_6 \, n_6 \, n_7 \, n_8 \, n_8$ 

إذا كانت أطوال أحرف الصندوق متساوية فيما بينها فإن طاقة الجسيم تعطى بالملاقة (0.9). تتعلق قيمة الطاقة في هذه الحالة بقيمة المجموع بالملاقة ( $n_1^2+n_2^2+n_3^2$ ) . إن الحالات الكوانتية الثلاث، المحددة بقيم الأعداد ( $n_1$ ,  $n_2$ ,  $n_3$ ) التالية: (1, 1, 1) و (1, 2, 1) لها الطاقة نفسها وهي:  $E=6\,h^2/(8\,m\,a^2)$  لذلك يقال أن مستوي الطاقة هذا ثلاثي التعدّد، بمنى أن هناك ثلاث حالات كوانتية لكل منها تابع موجة  $\Psi$  مختلف (بسبب اختلاف توزع قيم الأعداد  $n_1$  و  $n_2$  و  $n_3$ )، ولكن لها جميمها الطاقة نفسها. يزداد تعدد مستوى الطاقة بازدياد قيمة طاقة المستوي نفسه أي بازدياد قيمة المجموع  $(n_1^2+n_2^2+n_3^2)$ 

يمكننا أن نحسب كمية حركة الجسيم في صندوق باستخدام العلاقة:  $E = P^2/2m$  وذلك لأن طاقة الجسيم هنا هي طاقة حركية فقط (حسب الفرض). إذن  $P^2 = 2mE$  إذا عوضنا  $P^2 = 2mE$  بيساويها من (٥٥) نحصل على:

$$P^{2} = \frac{h^{2}}{4} \left( \frac{n_{1}^{2}}{a^{2}} + \frac{n_{2}^{2}}{b^{2}} + \frac{n_{3}^{2}}{c^{2}} \right) = P_{x}^{2} + P_{y}^{2} + P_{z}^{2}$$
 (17)

هكذا نجد أن طاقة الجسيم وكمية حركته مقادير مكممة، أي ذات قيم منقطعة، وليست مستمرة.

### أسئلة وتمارين للفصل الثالث:

- ١- ماهي العلاقات التي تربط الخاصة الموجية للضوء بالخاصة الجسيمية. ماهي
   الموجة البروغلية وماهي علاقة دوبرغلي.
- ٢- أشرح ماهو مبدأ اللاحتمية واذكر ماذا تعنيه علاقات الارتياب. اذكر تجربة
   تؤيد مبدأ اللاحتمية.
- ٣- عدد بعض المفاهيم الأساسية التي كانت سائدة في الفيزياء الكلاسيكية ثم طرأ عليها تغيير بعد اكتشاف الطبيعة الموجية للمادة وظهور الكم (مثال: استقلالية القياس عن الظاهرة المقاسة، ومفهوم المدار، . .) اشرح المفاهيم الجديدة بشيء من التفصيل.
- ٣- بين كيف يمكن استنتاج معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن لجسيم. وماهو
   شكل هذه المعادلة لجسيم يتحرك في فضاه ذي ثلاثة أبعاد.
  - ٥ اشرح المعنى الاحتمالي لتابع الموجة وكيف يؤدي ذلك إلى علاقة التنظيم.
- T أوجد حلول معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن لجسيم في حفرة كمون، وبين ماهي الملاقة التي تعطي مستريات طاقة هذا الجسيم. ارسم تحولات التوابع الثلاثة الأولى  $\Psi_2$ ,  $\Psi_3$ ,  $\Psi_4$ ,  $\Psi_5$ ,  $\Psi_6$  بدلالة  $\times$  ، للجسيم في حفرة كمون ماذا تستنج من الأشكال الناتجة  $\Psi_4$  أجر مقارنة بين حركة جسيم في حفرة كمون وحركة حبل مهتنز مثبت من طرفيه (الأمواج المستقرة).
- V- بيّن أن طول موجة جسيم في حفرة كمون يعطى بالعلاقة التالية:  $\lambda_n=2\,a/n$

حالة الجسيم. ثم برهن أن المسافة بين عقدتين في حركة الجسيم تساوي إلى a/n.

٨- اشرح كيف يمكن تطبيق مبدأ اللاحتمية في حركة جسيم في حفرة كمون.

٩- عددٌ خواص توابع الموجة واشرح هذه الخواص بشيء من التفصيل.

١٠ ماهي أهم العناصر التناظرية في جزيء وماهي العمليات التناظرية المقابلة
 لها، وماهي علاقة هذه العمليات بتوابع موجة الجزيء.

١١ - اكتب معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن للجسيم في صندوق، ثم بين كيف
 يكن إيجاد حلولها الخاصة باستخدام طريقة فصل المتحولات؟.

١٢- استنتج معادلات السطوح العقدية في حركة جسيم في صندوق. تتقاطع هذه السطوح مشكلة مجموعة من الحجوم الصغيرة على شكل متوازي المستطيلات تكون قيمة تابع الموجة داخلها غير معدومة. بين أن عدد هذه الحجوم يساوى: n<sub>1</sub> × n<sub>2</sub> × n<sub>3</sub>

١٣ - ماهي العلاقة التي تعطي كمية حركة جسيم في صندوق. بين أن طول متجه
 موجة جسيم في صندوق يُعطى بالعلاقة:

$$K^2 = \pi^2 \left( \frac{n_1^2}{a^2} + \frac{n_2^2}{b^2} + \frac{n_3^2}{c^2} \right)$$

تارين:

ا – لقياس طول موجة الكترون متحرك، تُسرَّع حزمة من الالكترونات في الحلاء بين نقطتين فرق الجمهد الكهربائي بينهما V (فولط). يكتسب كل الكترون في هذه الحالة طاقة حوكية تساوي إلى:  $\frac{P^2}{2m} = c$  حيث ه شحنة الكترون، و P كمية حركته، و V سرعته، و P كتلته. بين أن طول

موجة الالكترون لا يعطى بالعلاقة التالية:

$$\lambda = \frac{h}{(2 \text{ me V})^{1/2}} = \frac{12.247 \times 10^{-10}}{\sqrt{V}}$$
 (a.7)

حيث h ثابتة بلانك. ماهو طول موجة الالكترون إذا كان الجهد V مساوياً إلى ألف فولط؟

 ٢- احسب فواصل النقاط التي يكون احتمال وجود الجسيم في حفرة كمون فيها أعظمياً وذلك عندما يكون في الحالة الكوانتية n.

$$\left(x = \frac{2 \cdot l - 1}{n} \cdot a , l = 1, 2, ..., \le \frac{n+1}{2} \right)$$

ماهو الخطأ المحتمل x ∆ في تعيين موقع الجسيم في هذه الحالة؟.

n = n = 0 من أجل الكترون في n = n = 0 احسب مستويات (قيم) الطاقة المقابلة لـ n = 0 و n = 0 من أجل الكترون في حفرة كمون وحيدة البعد عرضها 5 انغستروم وعمقها اللانهاية . كتلة الالكترون تساوي إلى  $n = 0.625 \times 10^{-34}$  J. s

إذا هبط الالكترون من مستوى الطاقة n = 1 إلى المستوي n = 1 فماذا يكون طول موجة الفوتون الذي يحرره هذا الالكترون؟ وماهو التغير الحاصل في كمة حركته؟

-8 - بفرض أنه يمكن تشبيه الالكترونات  $\pi$  في مركب هكساترايئين c = c - c = c - c = c بجسيمات في حفرة كمون. (عدد هذه الالكترونات سنة) ماهو طول موجة الفوء وحيد اللون الذي يمتصه هذا المركب لينتقل من حالة الاستقرار إلى الحالة شبه المستقرة التي تليها. يفترض أن طول الجزيء

(عرض حفرة الكمون) يساوي 7.3 انفستروم. قارن النتيجة مع القيمة التجريبية "A = 2580 م كيف تفسر النتيجة؟

[ملاحظة: يفترض أن كل الكترونين يشغلان نفس المستوي من الطاقة في حالة الاستقرار].

٥- لتكن التوابع ψ<sub>2</sub>, , ψ<sub>2</sub>, ψ<sub>2</sub>
 التكن التوابع ψ<sub>2</sub>, , ψ<sub>2</sub>, ψ<sub>2</sub>

$$\frac{d^2 \psi}{d x^2} + \frac{2 m (E - V)}{\pi^2} \psi = 0$$

وهي تقابل نفس القيمة من الطاقة E (أي أن الحالات الكوانتية الممثلة بهذه التوابم متعددة) برهن على أن أي تركيب خطى من الشكل:

C1 W1 +C2 W2+...+ C2 W8

حيث  $c_i$  ثوابت حقيقية اختيارية، هو أيضاً حل لنفس المعادلة ويقابل نفس المالة  $c_i$ 

 ٣- ليكن ψ1 و ψ2 حلين لمعادلة شرودنغر غير التابعة للزمن (كالمعادلة المذكورة في التمرين السابق) ويقابلان نفس الطاقة E. إن هذين التابعين غير متعامدين فيما سنهما، أي أن التكامل التالي تختلف قيمته عن الصفر:

 $.S = \int \psi_1 \psi_2 dv \neq 0$ 

برهن أن التابعين التاليين 4 و و 4 المعرّفين كما يلي:

 $\phi_1 = \psi_1$  ,  $\phi_2 = \psi_2 - S$ .  $\psi$ .

هما متعامدان فيما بينهما، ويكافئان ٧١ و ٧2 ، بمعنى أنهما حلان لمعادلة شرودنغر ويقابلان أيضاً نفس الطاقة E. [ملاحظة: يفترض هنا أن كلاً من ٧١ و ٧2 منظم]. ٧- لتكن التوابع , ψ2, ψ2, ψ4, بولاً لمادلة شرودنغر وتقابل نفس الطاقة Ξ
(أي تمثل حالات متعددة). أوجد استناداً إلى التمرين السابق (٦) طريقة
لاستبدال هذه المجموعة من التوابع بمجموعة أخرى مكافئة لها،
و4, φ2, φ4, بحيث تكون متعامدة فيما بينها.

٨- بين ماهي العناصر التناظرية في كل من الجزيئات التالية: H2 ، CO ، H2

$$($$
بنزين $)$   $C_6 H_6 (جزی ه مستوي)  $H$   $C = C H$$ 

٩ - ليكن التابع (ψ(x) تابعاً مستمراً وعكس تناظري بالنسبة لمبدأ الإحداثيات، أي

: 
$$\psi$$
 بيّن أن التكامل التالي يساوي الصفر  $\psi$  (-x) = -  $\psi$  (x)  $\psi$  (x) d x = 0

ر (- a, + a) عدد حقيقي ما. [پفترض أن 
$$\psi(x)$$
 مستمر في المجال . [(- a, + a) عدد حقيقي ما

سيت المحدد سيميعي من اليمترض العربي للمستعرعي المعبدان (له + به -)). ثم برهن استناداً إلى ماسبق أن تكامل جداء تابعين ( $\Psi$  و و $\Psi$  أحدهما تناظرى والآخر عكس تناظرى يساوى الصفر :

$$\psi_1 \psi_2 dx = 0$$

تطبیق: بیّن آن التابع  $\mathbf{x} = \mathbf{x}$  ( $\mathbf{x} = \mathbf{x}$  هر عکس تناظري رآن تکامله في المجال  $\mathbf{x}$  ( $\mathbf{x} = \mathbf{x}$ )، ثم بیّن  $\mathbf{x}$  ( $\mathbf{x} = \mathbf{x}$ )، ثم بیّن  $\mathbf{x}$  ( $\mathbf{x} = \mathbf{x}$ )، ثم بیّن  $\mathbf{y}$  ( $\mathbf{x} = \mathbf{x}$ )، ثم بیّن  $\mathbf{y}$  ( $\mathbf{x} = \mathbf{x}$ )، ثم بیّن التابع  $\mathbf{y}$  ( $\mathbf{x} = \mathbf{x}$ ) هو تناظري ثم برهن أن تکامل جداء  $\mathbf{y}$  في  $\mathbf{y}$  في المجال ( $\mathbf{x} = \mathbf{x}$ )، هو معدوم، أي:  $\mathbf{x}$  أي  $\mathbf{x}$  أي  $\mathbf{x}$ 

 ١٠ - ماهي قيمة احتمال وجود الجسيم في صندوق مكعب طول حوفه 8 وذلك في النقطة ذات الإحداثيات التالية:

يفرض أن الجسيم موجود في الحالة الكوانتية الأولى x=y=z=a/2 .  $n_1=n_2=n_3=2$  .  $n_1=n_2=n_3=2$  . أهد نفس السؤال بفرض أن  $n_1=n_2=n_3=1$  ماهو مقدار تعدّ مستوي الطاقة المحدَّد بالقيم التالية للأعداد الكوانتية الثلاثة  $n_1=n_2=n_3=1$  .  $n_2=n_3=1$  .  $n_3=n_2=n_3=1$ 

# الفصل البرابع

# مبادئ وفرضيات أساسية في ميكانيك الكم ومعادلة شرودنغر التابعة للزمن

## الهدف من دراسة هذا الفصل:

دراسة المبادئ والفرضيات الأساسية التالية:

 مفهوم المؤثر (operator)، المؤثرات الخطية التي تؤثر على مجموعة خطية من التوابع، وخصائصها، المؤثر المشارك، والمؤثر الهرميتي، خصائص المؤثرات الهرميتية.

 ٢ - معادلة القيم الحناصة والتوابع الحناصة، خصائص التوابع الحناصة والقيم الحناصة للمؤثرات الهرميتية. المؤثر الهاملتوني ومعادلة شرودنفر غير التابعة للزمن.

٣- نظرية النشر، والحل العام لمادلة شرودنغر غير التابعة للزمن.

إلفرضيات الأساسية في ميكانيك الكم:

٤ - ١ - الفرضية الأساسية الأولى: تمثيل حالة الجملة (أو النظام) بتابع موجة.

 ٤ - ٢ - الفرضية الأساسية الثانية: لكل مقدار مقيس مؤثر هرميتي يقابله.
 إعطاء المؤثرات المقابلة لبعض المقادير الفيزيائية، وبيان كيفية كتابة معادلة شرودنغر لجملة.

٤ - ٣- الفرضية الأساسية الثالثة: معادلة شرودنغر التابعة للزمن.

٤ - ١ - الفرضية الأساسية الرابعة: دستور (أو علاقة) القيمة المتوسطة.

خصائص القيمة المتوسطة.

٥- حل معادلة شرودنغر التابعة للزمن بطريقة فصل المتحولات وإيجاد الحلول
 الخاصة لهذه المعادلة .

٦- إيجاد الحل العام لمعادلة شرودنغر التابعة للزمن باستخدام نظرية النشر.

حصائص الحلول الخاصة لمعادلة شرودنغر التابعة للزمن: الحالات الخاصة
 والأمواج المستقرة.

٨- خصائص الحل العام لمعادلة شرودنغر التابعة للزمن: حالة الجملة المحافظة.

٩- يهدف هذا الفصل إلى إبراز العلاقة بين المفاهيم الرياضية والمفاهيم الفيزيائية من خلال دراسة المبادئ والفرضيات الأساسية ، مثل بيان العلاقة بين إمكائية قياس المقادير الفيزيائية بدقة وخصائص المؤثرات التي تمثلها ، كذلك بيان كيف يمكن الحصول على معلومات عن الجملة المدروسة من تابم موجتها ودستور القيمة التوسطة .

#### مقدمة:

سنشرح في هذا الفصل بعض المبادئ والفرضيات الأساسية التي يقوم عليها بناء ميكانيك الكم وذلك لكي تسهل دراسة تطبيقات هذا العلم في الكيمياء ولكي يستطيع الطالب فيما بعد قراءة المراجع و المجلات العلمية المختصة.

المقادير القابلة للقياس (المقيسات) والمتحولات والمؤثرات:

المقدار القابل للقياس هو كل مقدار فيزيائي أو كيميائي يمكن قياسه بشكل مباشر أو غير مباشر، وندعو المقادير القابلة للقياس: المقيسات. من أهم المقيسات في الميكانيك الكلاسيكي: الموضع (الإحداثيات) وكمية الحركة والعزم الزاوي والطاقة. لقد أضاف ميكانيك الكم إلى هذه القائمة بعض المقيسات الجديدة مثل

الصفة التناظرية والسبين وسنتكلم عنه في فصل لاحق.

يكن من وجهة نظر الميكانيك الكلاسيكي، قياس عدد من المقيسات الخاصة بالجملة المدروسة معاً وفي وقت واحد بالدقة المرغوبة، إلاَّ أن الأمر يختلف عن ذلك في ميكانيك الكم، ففي أية عملية قياس للإحداثيات المكانية لجسيم مثلاً، يكون هناك خطأ محتمل (أو عدم تعيين) في كمية حركته ناتج عن التأثير المتبادل بين الجسيم ووسيلة القياس وعن الطبيعة المرجية والجسيمية للضوء والمادة على السواء. يخضع عدم التعيين إلى علاقات الارتياب التي تقدم ذكرها في الفصل السابق.

تُمثل المقيسات في الميكانيك الكلاسيكي بواسطة متحولات (متغيرات) رياضية . فإحداثيات جسيم مثلاً تُمثل بالمتحولات x = y = 0 ، y = 0 ، ومركبات كمية حركته  $\overline{Y}$ مثل y = 0 ، y = 0 . تتغير قيم هذه المتحولات بتغير حالة الجسيم . أما في ميكانيك الكم فتقرن المقيسات بمؤثرات مناسبة (operators) تستخدم لحساب قيم المقادير المقابلة لها بالاستعانة بتوابع لموجة . وهذا ماسنوضحه في النقدات القادمة .

سنبدأ بعرض مفاهيم رياضية أساسية تتعلق بالمجموعات الخطية من التوابع (أو الدوال) والفراغات الخطية، ثم سندرس مفهوم المؤثر ونطلع على الخصائص الأساسية للمؤثرات الخطية.

تشكل مجموعة هذه المفاهيم والخصائص المدخل الأساسي لعلم ميكانيك الكم لذلك كان لابد من التمهيد لها وعرضها بشكل مبسط ودقيق.

المجموعة الخطية والفراغ الخطي:

تتصف مجموعة توابع الموجة {ψ} ، التي هي حلول لمعادلة شرودنغر لجملة

معينة (أو نظام) بصفات رياضية هامة يجب معرفتها، من أهمها أنها مجموعة خطية. لهذا سنوردهنا تعاريف أساسية وخصائص عامة للمجموعات الخطية.

تكون مجموعة من عناصر،  $S = \{f\}$ ، خطية إذا توفرت فيها الخصائص التالىة:

من أجل أي عناصر  $f_1$  و  $f_2$  من هذه المجموعة يكون:

$$f_1 + f_2 = f_2 + f_1$$
 (ناصة التبادل) (۱)

$$\left(f_{1}+f_{2}\right)+f_{3}=f_{1}+\left(f_{2}+f_{3}\right)$$
 (خاصة التجميع) (۲)

$$f_1\left(c_1^{}+c_2^{}\right)=f_1^{}\cdot c_1^{}+f_1^{}\cdot c_2^{}$$
 (۳) (خاصة التوزيع)

$$\left(f_{1}+f_{2}\right) \, \mathrm{c}=f_{1} \, . \, \mathrm{c}+f_{2} \, . \, \mathrm{c}$$
 (خاصة التوزيح) (٤)

حيث  $c_2$  أعداد حقيقية أو عقدية .  $c_2$  وأعداد حقيقية أو عقدية .  $c_2$  للجموعة الخطية أيضاً عنصراً ندعوه عنصر الصفر ونرمز إليه بـ  $c_2$ 

وهو يتصف بما يلي: من أجل أي عنصر *؟ من المجموعة S*:

$$f + 0 = f \tag{0}$$

إذا ضربنا أي عنصر من عناصر المجموعة S بالعدد صفر يكون الناتج هو العنصر صفر 0 من المجموعة أي:

0. f = 0

تتصف المجموعة الخطية أيضاً بأن كل عنصر تر فيها له معاكس نرمز إليه بـ أ-حيث يكون حاصل جمع العنصر مع معاكسه هو العنصر الصفر:

$$f + (-f) = 0 \tag{(V)}$$

ينتج معاكس العنصر في للجعوعات الخطية التي نهتم بها هنا يضرب العنصر مالعدد (1-) :

$$(-1) f = (-f) \tag{A}$$

إذا كانت المجموعة الخطية مغلقة تحت عملية الجمع وعملية الضرب بعدد نقول أن المجموعة هي فراغ خطي. تكون المجموعة الخطية مغلقة تحت عمليتي الجمع والضرب إذا حققت الخاصة التالية: إن أي تركيب خطي من أي عناصر من المجموعة هو أيضاً عنصر من المجموعة. مثلاً إذا كانت العناصر  $f_1$ ,  $f_2$ , ...,  $f_1$ 

$$c_1 f_1 + c_2 f_2 + ... + c_n f_n$$
 (9)

هو أيضاً عنصر من المجموعة S . الأمثال  $c_i$  هنا أعداد حقيقية أو عقدية . إذا تحققت العلاقة (٩) من أجل أي قيمة للعدد  $c_i$  ومن أجل أي قيم للأمثال  $c_i$  تكون المجموعة  $f_i$  =  $f_i$ 

عكن أن نورد أمثلة على الفراغات الخطية:

أ- مجموعة المتجهات في فراغ ثلاثي البعد.

ب - مجموعة كثيرات الحدود من المرتبة n.

 جـ - مجموعة التوابع (الدوال) المستمرة ومحدودة القيمة والتي تكامل مربعها له قيمة محدودة (التوابع حسنة التصرف).

د - مجموعة التوابم القابلة للتكامل.

الاستقلال الخطى ومفهوم القاعدة:

نقول عن مجموعة من عناصر عددها محدود $(f_1\,,f_2\,,\,..,f_n\,)$ ولاتحوي

العنصر الصفر (أي كلها تختلف عن الصفر) أنها مستقلة خطياً إذا، وفقط إذا كانت العلاقة التالية:

$$c_1 f_1 + c_2 f_2 + ... + c_n f_n = 0$$
 (1.)

. كانت جميع الأمثال  $\mathbf{c}_1$  ,  $\mathbf{c}_2$  , ..,  $\mathbf{c}_n$  الأمثال جميع الأمثال ي

إن أي مجموعة جزئية من عناصر لاتتوفر فيها الخاصة السابقة هي بالتعريف مجموعة غير مستقلة خطياً، وفي هذه الحالة لاتتحقق العلاقة (١٠) إلا إذا كان هناك على الأقل مثلان من الأمثال ،c غير مساويين للصفر، (إذا كانت جميع الأمثال ،c مساوية للصفر تكون المجموعة مستقلة خطياً).

ننتقل الآن من مفهوم الاستقلال الخطى إلى مفهوم القاعدة (basis).

تشكل مجموعة مستقلة خطياً من العناصر  $f_1$ ,  $f_2$ , ...,  $f_3$ اعدة المراغ خطي إذا وفقط إذا كانت إضافة أي عنصر آخر f غير الصفر من الفراغ الخطي إلى هذه المجموعة يؤدي إلى مجموعة  $f_1$ ,  $f_2$ , ...,  $f_n$ ,  $f_n$ : يدعى المدد  $f_n$  عن هذه الحالة رتبة القاعدة . ينتج من ذلك أن العلاقة :

$$c_1 f_1 + c_2 f_2 + ... + c_n f_n + c f = 0$$

فيها على الأقل مثلان من الأمثال c غير مساويين للصفر . وهذا يسمح لنا بأن نكتب في الحالة العامة :

$$f = a_1 f_1 + a_2 f_2 + ... + a_n f_n$$
 (11)

هذه العلاقة تعني أن أي عنصر f من عناصر الفراغ الخطي الذي له قاعدة يمكن كتابته على شكل تركيب خطي من عناصر القاعدة. تدعى هذه النتيجة الهامة: نظرية النشو، ويقال أن العلاقة (۱۱) هي نشر العنصر f في القاعدة:  $f_1$ ,  $f_2$ , ...,  $f_n$ 

يمكن البرهان أنه من أجل قاعدة معينة يكون نشر أي عنصر غير الصفر وحيداً، بمعنى أنه من أجل أي عنصر ترغير الصفر هناك مجموعة واحدة من الأمثال ، ع تحقق العلاقة (١١).

نذكر أخيراً أنه يمكن أن يكون للفراغ الخطي أكثر من قاعدة واحدة لها نفس الرتبة n. ويمكن الانتقال من قاعدة الأخرى بعملية تدعى: التحويل المتعان المنتقال من قاعدة الأخرى بعملية تدعى: التحويل بالإشارة إلى أنه إذا تغيرت القاعدة فإن الأمثال الجديدة في نشر العنصر f (العلاقة المتغير. يمكن حساب الأمثال في القاعدة الجديدة من الأمثال في القاعدة المتدية المتحيل المثال إلى التعادية بواسطة عملية التحويل المشار إليها والتي تربط القاعدة الجديدة بالقديمة .

إن جميع خصائص الفراغ الخطي التي أتينا على ذكرها تتوفر في مجموعة حلول معادلة شرودنغر المقبولة فيزيائياً أو كيميائياً، أي مجموعة الحلول حسنة التصرف. لذلك فإن هذه الحلول تشكل فراغاً خطياً.

على الرغم من أن حلول معادلات شرودنغر للمركبات الكيميائية المعقدة غير معروفة فإنه ليس من الصعب الاستنتاج رياضياً أن هذه الحلول تشكل فراغات خطية. يمكن معرفة ذلك في الواقع من خصائص معادلة شرودنغر نفسها وهي معادلة تفاضلية جزئية خطية.

تفيد معرفة الخصائص العامة لحلول معادلة شرودنغر في إيجاد حلول تقريبية تُبنى بناءً بحيث تتوفر في هذه الحلول الخصائص المتوقعة ، وهذا هو أساس الطرق التقريبية في حلّ معادلة شردونغر.

المؤثرات:

نلاحظ أولاً على سبيل المثال أن معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن لجسيم

يدعى التعبير الرياضي الموجود ضمن قوسين في هذه المعادلة: مؤثراً (operator). فهو تعبير رياضي يدل على سلسلة من عمليات رياضية تجرى على التابع  $\psi$ . إن ماينتج عن هذه العمليات في المثال السابق هو نفس التابع  $\psi$ . فضروباً E.

يلعب مفهوم المؤثر دوراً أساسياً في صوغ العلاقات الرياضية في ميكانيك وكيمياء الكم، لهذا سنين هنا مفهوم المؤثر بشكل عام وسنعرض لبعض خصائص المؤثرات الخطية. وسنين ماهي أهم المؤثرات التي تقابل المقيسات الأساسية في ميكانيك الكم والتي تهمنا في الكيمياء.

#### تمريف المؤثر:

المؤثر رمز يشير إلى عملية أو سلسلة عمليات يجب إجراؤها على العنصر الذي يأتي بعد (إلى يمين) المؤثر .

.x أن الرمز  $\frac{d}{dx}$  مثلاً هو مؤثر يشير إلى عملية اشتقاقه بالنسبة لـ

عندما يؤثر هذا المؤثر على تابع (x) و فإن حاصل تأثيره هو مشتق التابع مالنسة لـ x، و نكتب:

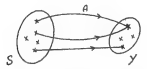
$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x} f(x) = f'(x) \tag{14}$$

يكن تمثيل أي عملية بواسطة مؤثر، فعملية الضرب بعدد C مثلاً يكن تمثيلها بوثر A يتصف بما يلي: (x) + A أي أن حاصل تأثير A على (x) + A هو (x) + A يتصف بما يلي: (x) + A أي أن حاصل تأثير (x) + A ها المؤثر (x) + A أن يشير المؤثر إلى عملية ضرب بالمتحول (المتغير) (x) + A فالمؤثر (x) + A

x = x f(x) الذي يتصف بما يلي: B f(x) = x f(x)

إن المؤثر:  $\frac{d^2}{dx^2}$  يدل على عملية اشتفاق مرتين بالنسبة x ل x ونكتب  $A = \frac{d^2}{dx^2}$  هنا: (x) f''(x) . A = f(x) ونكتب A = f''(x) . A = f(x) ونكتب A = f(x) . A = f(x) النسبة A = f(x) . A = f(x) . A = f(x) . A = f(x) .

يكننا أن نعمم الملاحظات السابقة كما يلي: إذا أثر مؤثر ما، A، على عناصر مجموعة  $\{f\}$  =  $\{f\}$  تتبع عناصر من مجموعة أخرى  $\{g\}$  =  $\{f\}$  بعنى أن حاصل تأثير A على أي عنصر من S يعطي عنصراً من Y، ويقال إن المؤثر A مر تطبيق (mapping) للمجموعة  $\{f\}$  =  $\{f\}$  في المجموعة  $\{g\}$  = Y، يمثل التطبيق عادة بمخلط كالتالى:



نلاحظ من هذا للخطط أن كل عنصر من للجموعة S يقابل عنصراً واحداً في المجموعة Y ، ولكن عنصراً من Y يمكن أن ينتج عن أكثر من عنصر واحد من المجموعة S .

سنهتم فيما يلي بنوع خاص من المؤثرات هي المؤثرات الخطية وذلك لأن المؤثرات التي تهمنا في كيمياء الكم في مؤثرات خطية .

المؤثرات الخطية:

لتكن هناك مجموعة خطية من العناصر مثل  $S = \{f\}$  ، وليكن هناك مؤثر

A. يكون هذا المؤثر خطياً إذا كان حاصل تأثيره على أي تركيب خطي من عناصر S
 هو تركيب خطى من نواتج تأثير A على هذه العناصر أي:

$$A(c_1 f_1 + ... + c_n f_n) = c_1 g_1 + ... + c_n g_n$$
 (10)

يقال أيضاً أن المؤثر الخطي A يحافظ على الصفة الخطية للمجموعة S بمعنى أن مجموعة العناصر g التي نتج عن تأثير A على عناصر S هي أيضاً مجموعة خطة.

إن المؤثرات خطية تحافظ على الصفة  $d \times g = \frac{d^2}{d \times^2}$  و d لا مي مؤثرات خطية تحافظ على الصفة الحطية لمجموعة التوابع القابلة للاشتقاق والقابلة للتكامل.

جرت العادة أيضاً على تعريف مايسمى: مؤثر المطابقة، (Identity)
operator) وذلك لضرورات رياضية. إن مؤثر المطابقة I هو مؤثر إذا أثر على عنصر
f من عناصر المجموعة S ينتج العنصر نفسه:

$$If = f \tag{17}$$

يمكن أيضاً تعريف مؤثر الصفر (Zero - operator) أَ بأنه مؤثر إذا أثر على أي عنصر من عناصر كاكان الناتج عنصر الصفر.

$$\hat{o} f = \overline{o} \tag{1V}$$

یکن أیضاً تعریف حاصل جمع مؤثرین A و B استناداً إلى العلاقة: A+B f=A f+B نشول: إن حاصل جمع A و B هو مؤثر C تأثیره علی أی عنصر B یساوی حاصل جمع تأثیری A و B علی B و نخت.

$$C = A + B \tag{1A}$$

إن جمع مؤثرين هو تبديلي، بمعنى أن A+B = B+A.

نعرف أيضاً حاصل ضرب مؤثرين A و B أحدهما بالآخر استناداً إلى العلاقة:

$$(AB)f = A(Bf)$$
 (14)

أي أن حاصل ضرب A في B هو مؤثر تأثيره على أي عنصر f يساوي إلى حاصل تأثير B على أثر تم تأثير A على (Bf) بنفس الترتيب. يجب أن نلاحظ هنا أن ضد م مؤثرين ليس تبديلياً في الحالة العامة، أي:

إذا كان AB = BA نقول إن المؤثرين A و B تبديليان (أو تبادليان) (Commutative).

مثال: إذا كان A يمثل عملية اشتقاق بالنسبة لـ x، وكان B عملية ضرب بـ x، B=x ,  $A=rac{d}{d\,x}$  )، يكون من الواضح هنا أن BB  $\pm$  A  $\pm$   $\pm$  A  $\pm$   $\pm$  A  $\pm$ 

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\,x}\,(x.\,f)\neq x\,\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\,x}\,f$$

يكن، كحالة خاصة، ضرب مؤثر ما A بنفسه فنحصل على مربع المؤثر:  $A.A.A=A^2$ . إن حاصل  $A.A.A=A^2$ 

مثال: ليكن  $A^2 = d/dx$ . إن  $A^2$  هنا هو المشتق الثاني:

$$A^{2} = A. A = \left(\frac{d}{dx}\right)\left(\frac{d}{dx}\right) = \frac{d^{2}}{dx^{2}}$$
 (Y1)

يمكن تعميم هذه الخاصة ، كما يتضح من العلاقات التالية :

$$A^2 = A$$
,  $A$ ;  $A^3 = A$ ,  $A^2$ ; ...;  $A^n = A$ ,  $A^{n-1}$  (YY)

اِن تأثیر  $\mathbf{A}^{\mathrm{n}}$  علی  $\mathbf{f}$  یکافؤ تکرار تأثیر  $\mathbf{n} \cdot \mathbf{A}$  مرة متنالیة .

نُعرِّف أخيراً حاصل ضرب مؤثر A بعدد . إن حاصل الضرب الناتج هنا (AA)

هو أيضاً مؤثر تأثيره على عنصر 
$$f$$
 يكافؤ تأثير  $A$  على  $f$  مضروباً  $A$ . (4 $A$ )  $A$ 

يمكننا الآن أن نستفيد من التعاريف والخصائص السابقة في تشكيل كثيرات حدود للمؤثرات. ليكن المؤثر A، نستطيع أن نشكل كثيرة الحدود التالية من المرتبة

 $P(A) = a_0 I + a_1 A + a_2 A^2 + ... + a_n A^n$  (YE)

الحد الأول (a<sub>o</sub> I) هو مؤثر المطابقة مضروباً بالعدد (أو الثابتة) a، والحدود الأخرى معناها واضح.

مثال: لكن: A = d/d x، فنكتب:

$$P(A) = a_0 I + a_1 \frac{d}{dx} + a_2 \frac{d^2}{dx^2} + ... + a_n \frac{d^n}{dx^n}$$
 (Yo)

يمكن البرهان بُسهولة أنه إذا كان المؤثر A خطياً فإن كثيرة الحدود (P(A المعطاة بالمعادلة (٢٤) هي أيضاً مؤثر عطي .

المؤثرات المعاكسة (Inverse operators):

ليكن المؤثر الخطي A الذي يؤثر على المجموعة الخطية  $\{f\}$  = S. يوجد، في حالات خاصة، للمؤثر A مؤثر معاكس نرمز له بf يتصف بما يلى، إذا كان:

$$Af = g \tag{Y1}$$

:n

$$f = A^{-1} g \tag{YV}$$

يكن، استناداً إلى هذا التعريف أن نستنتج الخاصة التالية:

إذا ضربنا طرفي (٢٦) من اليسار بـ A-1 نحصل على:

 $A^{-1} A f = A^{-1} g = f \tag{YA}$ 

إذا قارنا العلاقة الأخيرة مع (١٦) نستنتج أن:

 $A^{-1} A = I \tag{Y4}$ 

أي أن حاصل ضرب المؤثر A بمعاكسه  $A^{-1}$  هو مؤثر المطابقة. بمعنى آخر، أن  $A^{-1}$   $A^{-1}$ 

إذا ضربنا الآن طرفي (٢٧) إلى اليسار بـ A نحصل على:

 $A f = A A^{-1} g ( \Upsilon \cdot )$ 

لكن الطرف الأول من هذه العلاقة يساوي g استناداً إلى (٢٦)، إذن:

 $A A^{-1} g = g$ 

وهذا يعنى أن :

 $A A^{-1} = I \tag{(Y')}$ 

يمكن دمج الخاصتين (٢٩) و(٣٠) بعلاقة واحدة:

 $A^{-1} A = A A^{-1} = I$  (YY)

ليس من الضروري أن يكون لكل مؤثر خطي مؤثر معاكس له. يكون للمؤثر الخطي مؤثر معاكس إذا تحقق شرط معين يتضح من نص النظرية التالية التي نردها هنا دون. هان:

نظرية : إذا كان A مؤثراً خطياً، يكون له معاكس إذا وفقط إذا كانت الملاقة :  $\overline{0}$  A  $f = \overline{0}$  .

هذا يعني أنه إذا كان أثر A على العنصر f لايساوي العنصر صفر إلا إذا كان العنصر كر أله إذا كان العنصر كرد الم معاكس. تتضمن

النظرية السابقة أيضاً أن العلاقتين (Y) و(Y) وحيدتا التعيين بمعنى أن العنصر g ينتج عن عنصر واحد g ينتج عن عنصر واحد قط تحت تأثير A ، وأن العنصر f ينتج عن عنصر واحد A فقط تحت تأثير A . A بمعنى آخر كل عنصر B من عناصر للجموعة A A يقابله عنصر واحد فقط من A والمكس صحيح . يقال هنا إن هناك تقابلاً واحداً لو احد ين عناصر A وعناصر A .

نذكر أن معاكس (AB) يساوي إلى حاصل ضرب المعاكسين مع اختلاف الترتيب:

$$(A B)^{-1} = B^{-1}A^{-1}$$
 (YY')

بعض الخصائص الأخرى للمؤثرات الخطية:

تتصف مجموعة المؤثرات الخطية التي لكل منها مؤثر معاكس بجميع صفات الفراغ الخطى التي أتينا على ذكرها (العلاقات ١-٩).

وبالفعل إذا كانت المؤثرات  $A_1, A_2, ..., A_n$  خطية فإن أي تركيب خطي منها:

 $a_1 A_1 + a_2 A_2 + ... + a_n A_n$ 

هو أيضاً موثر خطي، أضف إلى ذلك أنه إذا كان لكل منها معاكس فإنه يوجد للمجموع الخطي منها معاكس أيضاً، هو المجموع الخطي لمعاكسات هذه المؤثرات:

 $a_1 A_1^{-1} + a_2 A_2^{-1} + .. + a_n A_n^{-1}$ 

إن معاكس المؤثر الخطي هو مؤثر خطي أيضاً. يكننا أن نستنتج أيضاً أن مجموعة المؤثرات الخطية مع معاكساتها مغلقة تحت عمليتي الجمع والضرب بعدد. هذا يعني أنها تشكل فراغاً خطياً، يدعى هذا الفراغ: فراغ المؤثرات الخطية أو فراغ المؤثرات (Operator space).

### المؤثر المشارك (أو المرافق) (adjoint operator):

لكل مؤثر خطي A معرّف على مجموعة خطية من التوابع مؤثر يقابله، نرمز له . \* A يحقق العلاقة التالية :

$$\int_{a}^{b} (A^{+}f^{*}) g dv = \int_{a}^{b} f^{*} (Ag) dv \qquad (\Upsilon \xi)$$

حيث ثر و ي تابعان من المجموعة الخطيّة و a و d حدود النكامل المحدود. يُدعى المؤثر \*A المؤثر المشارك (أو المرافق) لـA. أو اختصاراً: مشارك A. النجمة في التكامل تعني المرافق العقدي للتابع.

مثال: لنفتش عن مشارك المؤثر:  $\frac{\partial}{\partial x}$  . إن مجموعة النوابع التي تهمنا في كيمياء الكم هي مجموعة توابع الموجة وهي تنصف بصفات كنا ذكرناها سابقاً. من هذه الصفات أن قيمة التابع في اللانهاية (أي من أجل  $x = \pm \infty$  مثلاً) تساوي الصفر. لهذا سنفترض أن المؤثر A ومشاركه يؤثران على مثل هذه التوابع. يكننا الصفار ألى ذلك أن نكتب أيضاً مايلي:

$$\int_{-\infty}^{\infty} \frac{\partial}{\partial x} (f^* g) dx = 0$$
 (Yo)

أو:

$$\int_{-\infty}^{\infty} \left[ \left( \frac{\partial f^*}{\partial x} \right) g + f^* \frac{\partial g}{\partial x} \right] dx = 0$$

$$- \int_{-\infty}^{\infty} \left( \frac{\partial f^*}{\partial x} \right) g dx = \int_{-\infty}^{\infty} f^* \left( \frac{\partial g}{\partial x} \right) dx \tag{47}$$

من ناحية أخرى، يجب أن يحقق مشارك A، أي  $^+A$  العلاقة (٣٤) حسب التعريف، لذلك إذا قارنا (٣٦) مع (٤٤) طرفاً مع طرف، نستنج أن:  $^*\left(\frac{\partial f}{\partial x}\right)^* = -\frac{\partial}{\partial x} - \frac{\partial}{\partial x}$ 

(انظر في التمرين (۲) في نهاية الفصل). أي أن مشارك A هو:  $A^+ = -\frac{\partial}{\partial x}$ 

مثال آخر : لنفتش عن مشارك المؤثر  $\frac{\delta}{\chi}$  i=A ، حيث  $i=\sqrt{1}$  .

نضرب هنا طرفي المساواة (٣٥) بـ i - فنحصل على المساواة الصحيحة التالية :

$$\int_{-\infty}^{\infty} -i \frac{\partial}{\partial x} (f^*g) dx = 0$$
 (TY)

نتابع العمل على المنوال السابق فنصل إلى مايلي:

$$\int_{-\infty}^{\infty} i \left( \frac{\partial f^*}{\partial x} \right) g dx = \int_{-\infty}^{\infty} f^* \left( -i \frac{\partial g}{\partial x} \right) dx$$

نقارن هذه العلاقة مع (٣٤) فنستنتج مايلي:

$$\left(\mathbf{A}^{+}f\right)^{*} = \mathbf{i}\left(\frac{\partial f^{*}}{\partial \mathbf{x}}\right) = \left(\mathbf{i}\frac{\partial f^{*}}{\partial \mathbf{x}}\right) = \left(-\mathbf{i}\frac{\partial f}{\partial \mathbf{x}}\right)^{*}$$

(انظر في الشمرين (٢) في نهاية الفصل)، نستنتج إذن أن مشارك المؤشر A =-i ∂/∂x = A أيضاً. أي أن A = A في هذه الحالة.

تتصف المؤثرات المشاركة في الحالة العامة بالصفات التالية:

أ - إن المؤثر المشارك لـ: A = c حيث c مقدار ثابت حقيقي أو عقدي (أي

ه و مملية ضرب بثابتة c) يساوي c° ونكتب  $A^+ = c^+$ ، حيث A هو هنا هو حملية ضرب بثابتة c

$$(A + B)^+ = A^+ + B^+$$
 (YA)

 ج - إن مشارك جداء (حاصل ضرب) مؤثرين خطيين يساوي جداء مشاركيهما مع اختلاف الترتيب:

$$(AB)^{+} = B^{+} A^{+}$$
 (Y4)

 $(A^{+})^{+} = A$  هو A أي  $A = +(A^{+})^{+}$ .

المؤثرات الهرميتية (Hermitian operators):

المؤثرات الهرمينية هي مؤثرات خطية ذات صفات متميزة تلعب دوراً هاما في كيمياء الكم.

تعريف 1: المؤثر الهرميتي هو مؤثر خطّي يساوي مشاركه، أي أنه يتصف بما يلي:

$$A = A^{+}$$
 ( $\xi \cdot$ )

ينتج من هذا التعريف ومن العلاقة (٣٤) تعريف مكافئ آخر للمؤثر الهرميتي : تعريف ٢: المؤثر الهرميتي هو مؤثر خطّي يحقق العلاقة التالية :

$$\int_{a}^{b} (Af)^{*} g dv = \int_{a}^{b} f^{*} (Ag) dv$$
 (£1)

. A عيث f و g تابعان من مجموعة التوابع الخطّية التي يؤثر عليها المؤثر

ان المؤثر  $a = 1 \partial / \alpha$  مو مؤثر هرميتي لأنه يساوي مشاركه، بينما المؤثر  $A = 1 \partial / \alpha$  لس. هرمستاً.

تتصف المؤثرات الهرميتية بالصفات العامة التالية التي يمكن البرهان عليها سعدلة:

أ- إن مجموع مؤثرين هرميتين هو مؤثر هرميتي أيضاً.

ب - إن جداء مؤثرين هرميتين ليس مؤثراً هرميتياً إلا إذا كان المؤثران
 تنادليين، أي له ض أن A و B هرميتان:

إذا كان A B = B A فإن الجداء ليس هر ميتياً.

وإذا كان: AB = BA فإن الجداء (AB) أو (BA) هرميتي.

د – إذا كان كل من A و B هرميتياً فإن المؤثر التالي [BA+AB] هو مؤثر هرميتي أيضاً.

## معادلة القيم الخاصة والتوابع الخاصة:

تعريف: ليكن A مؤثراً خطياً يقع تأثيره على توابع المجموعة الخطية { ٣٤} ، (يقال أحياناً أن A معرف على المجموعة { ٣٤} ) إذا كان هناك تابع، مثل

ψ من المجموعة (ψ) وعدد ما هيحققان العلاقة التالية:
 (٢٤)

(٤٢) نقول بالتعريف إن لا تابع خاص A.A وأن a قيمة خاصة لـA. تدعى المعادلة (٤٢) أيضاً معادلة قيم خاصة .

من أهم الأمثلة على معادلة القيم الخاصة في كيمياء الكم هي معادلة

شرودنغر نفسها. وبالفعل إن معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن لجسيم مثلاً تكتب كما رأينا صابقاً على الشكل التالي:

$$\left[-\frac{\hbar^2}{2m}\frac{d^2}{dx^2} + V(x)\right]\psi(x) = E\psi(x) \qquad (\xi\Upsilon)$$

إن المقدار الموجود بين قوسين هو مجموع مؤثرين خطيين هرمبتيين فهو إذن

مؤثر خطمي هرميتي، نُرمز له عادة بالرمز H = - 
$$\frac{\text{fr}^2}{2 \text{ m}} \frac{\text{d}^2}{\text{d} \text{ v}^2}$$
 + V (x) (٤٤)

ونكتب معادلة شرودنغر (٤٣) على النحو التالي:

$$H \Psi = E \Psi$$
 (10)

تشبه هذه المعادلة المعادلة (٤٢) أي أنها معادلة قيم خاصة. يُدعى التابع لا الذي هو حل لمعادلة شرودنغر، تابع خاص لـ H، وتُدعى E قيمة خاصة لـH. يوجد عدد كبير عادة من التوابع الخاصة والقيم الخاصلة لـH.

سنبين فيما يلي أن القيم الخاصة لأي مؤثر هرميتي هي بالضرورة قيم حقيقية (وليست عقدية). بالفعل، ليكن A هرميتياً وليكن ψ تابعاً خاصاً له يقابل القيمة الخاصة a، أي:

$$A \psi = a \psi$$

يحقق المؤثر A العلاقة (٤١) من أجل أي زوج من التوابع f و g من المجموعة g = g + g + g.

إذن لدينا:

$$\int (A \psi)^* \psi dv = \int \psi^* (A\psi) dv$$

 $\int (a\psi)^* \psi dv = \int \psi^* (a\psi) dv$   $a^* \int \psi^* \psi dv = a \int \psi^* \psi dv$ 

ينتج من ذلك أن:

 $a^* = a$ 

أي أن المرافق العقدي للعدد a يساوي العدد a نفسه . هذه الصفة لاتتوفر إلا في الأعداد الحقيقية بما يبين أن a حقيقي . نخلص مما سبق إلى مايلي :

خاصة ١: إن القيم الخاصة لأي مؤثر هرميتي هي أعداد حقيقية .

تطبيق: إن المؤثر H في معادلة شرودنغر (٤٥) هو هرميني وقيمه الخاصة E هي قيم حقيقية. هذه القيم هي في الواقع مستويات طاقة الجملة المدروسة.

سنذكر فيما يلي أيضاً بعض الخصائص الأخرى للترابع الخاصة والقيم الخاصة، الهامة في كيمياء الكم.

خاصة ٢: إذا كان ٣ تابعاً خاصاً للمؤثر الخطي A و a قيمته الخاصة، فإن حاصل ضرب ٣ بأي ثابتة، c هو أيضاً تابع خاص لـ A ويقابل نفس القيمة الحاص.a.

ليكن: Α ψ = a ψ ، نضرب طرفي هذه المساواة بثابتة c A ψ = a ψ . د د ي و C A ψ = c (a ψ)

أو:

 $A(c \psi) = a(c \psi)$ 

عا يدل على أن الجداء (حاصل الضرب) c ψ هو تابع خاص A ويقابل

القيمة الخاصة a نفسها. تفيذ هذه الخاصة في عملية تنظيم التابع ψ. فإن لم يكن منظماً، فيمكن ضربه بثابتة c بحيث يصبح منظماً ويكون التابع الجديد ψ c تابعاً خاصاً لـA ويقابل نفس القيمة الخاصة a.

إن عكس الخاصة ٢ صحيح أيضاً، أي إذا كان كل من  $\Psi_1$  و  $\Psi_2$  تابعاً خاصاً LA ويقابل نفس القيمة الخاصة a، وكانت a غير متعدّدة، فإن أحد التابعين ينتج عن الآخر بضربه بثابتة. وبالفعل ليكن  $\Psi_1 = \Psi_2 = \Psi_3$ ، بما أن a للآخر بضربه بثابتة. وبالفعل ليكن  $\Psi_1 = \Psi_2 = \Psi_3$ ، بكا أن أن يكون  $\Psi_3 = \Psi_4$ ، لأنه إذا افترضنا جدلاً أن  $\Psi_4 = \Psi_4$  مستقل عن  $\Psi_4 = \Psi_4$  ينتج عن ذلك أن القيمة الخاصة a متعددة خلافاً للفرض. وبالفعل لنضرب طرفي أولى المعادلتين السابقتين بـ  $\Psi_3 = \Psi_4$  ونطرح الناتج من المعادلة ويالفعل مايلي:

$$A(\psi_2 - c \psi_1) = a(\psi_2 - c \psi_1)$$

فإذا كان: 0 \*  $(\psi_2 - c \psi_1)$  هذا يعني أن التابع  $(\psi_2 - c \psi_1)$  هو تابع خاص مختلف عن كل من  $\psi_1$  و  $\psi_2$  ويقابل القيمة الخاص a ، أي أن هذه القيمة متعددة خلافاً للفرض. إذاً يجب أن يكون  $\psi_2 - c \psi_1 = c$  .

خاصة ٣: إذا كان ٧ تابعاً خاصاً للمؤثر A وكان هناك مؤثر آخر B يتبادل مع A أي يحقق العلاقة: A = B هذا التابع (y B) هو أيضاً تابع خاص لـ A.

وبالفعل ليكن ψ a ψ = a γ (حسب الفرض). نضرب طرقي أولى هاتين العلاقتين بـ B فنجد مايلي:

$$B(A \psi) = B(a \psi)$$

$$A(B \psi) = a (B \psi)$$

أي أن التابع (ψ B) هو أيضاً تابع خاص A. ويقابل القيمة الخاصة a. إذا كانت القيمة a غير متعددة، ينتج استناداً إلى عكس الخاصة ٢، أن ٣ B ψ = c ψ: ما يعنى، في هذه الحالة أن ψ هو أيضاً تابع خاص للمؤثر B.

يكننا أن نستنج عما سبق أنه إذا كان A و B تبادليين يكون لهما في الحالة العامة توابع خاصة مشتركة. يرجد لهذه الخاصة تطبيقات كثيرة وهامة في كيمياء الكم، لاسيما عند إيجاد الحلول الخاصة لمادلة شرودنغر. نذكر على سبيل المثال أن بعض العمليات التناظرية هي مؤثرات خطية تتبادل مع المؤثر H (المؤثر الهاملتوني)، وهذا يعني أن التوابع الخاصة له H هي توابع خاصة للمؤثرات التناظرية أيضاً، وهذا يساعد على إيجاد حلول تقريبية لمعادلة شرودنغر، عن طريق إيجاد توابع خاصة مناسبة للعمليات التناظرية بالمسألة المدروسة، لكننا لن ندخل في خاصة مناسبة للعمليات التناظرية بالمسألة المدروسة، لكننا لن ندخل في التضييلات هنا، بل نكتفي بالإشارة إلى أن تطبيقات نظرية الزمر (Group)

خاصة ٤: إن التوابع الخاصة لمؤثر هرميتي والتي تقابل قيماً خاصة مختلفة بعضها عن بعض هي توابع متعامدة فيما بينها.

ليكن A مؤثراً هرميتياً، وليكن f و g تابعين خاصين له:

$$A f = a f \tag{(1)}$$

$$A g = b g (\xi V)$$

a و b عددان حقيقيان لأن A هرميتي. نأخذ المرافق العقدي للمعادلة (٤٧):

$$(Ag)^* = bg^*$$
 (£A)

إذا ضربنا الآن طرفي (٤٦) بـ °g وطرفي (٤٨) بـ f وكاملنا على جميع

الفضاء، نحصل على العلاقتين التاليتين:

$$\int g^*(Af) dv = a \int g^* f dv \qquad (\xi 4)$$

$$\int f(Ag)^* dv = b \int g^* f dv \qquad (o \circ)$$

 $f(A g)^* dv - \begin{cases} g^* (Af) dv = (b-a) \end{cases} g^* f dv$  (01)

بما أن A هرميتي ويحقق العلاقة (٤١) فإن الطرف الأيسر من المعادلة السابقة يساوي الصفر . ينتج عن ذلك أن:

$$(b-a) \int g^* f dv = 0 \qquad (o\gamma)$$

إذا كانت  $a \neq d$  يكون  $b \neq d$  يكون  $g^*$  g g أي أن التابعين f و g متعامدان. أما إذا كانت a = d، يمعنى آخر إذا كانت القيمة a متعددة فليس من الضروري أن يكون f و g متعامدين، ولكن يمكن في هذه الحالة إستبدال g, g بتركيبين خطيّين منهما، ومتعامدان فيما بينهما مما يسمح لنا بالقول بأن التوابع الحاصة لمؤثر هرميتي تشكل مجموعة متعامدة فيما بينها.

ندكر هنا كمثال أن الحلول الخاصة لمعادلة شرودنغر لجسيم في حفرة كمون
 تشكل مجموعة متعامدة من التوابع.

#### نظرية النشر (Expansion theorem):

لقد ذكرنا فيما سبق أنه يمكن، في الفراغ الخطي الذي له قاعدة، نشر أي عنصر f من هذا الفراغ بهذه القاعدة. ونذكر هنا أيضاً أن التوابع (الدوال) الخاصة لمؤثر خطيّ A تشكل قاعدة تامة من التوابع المتعامدة فيما بينها . تنتمي هذه القاعدة إلى الفراغ الخطي الكون من جميع التوابع حسنة التصرف.

نلخص هذا القول عا يلي:

 ١ - تشكل مجموعة التوابع الخاصة للمؤثر A قاعدة تامة من التوابع المتعامدة فيما بينها.

٢- كل تابع f مربعه قابل للتكامل يمكن نشره في القاعدة السابقة على النحو
 التالي:

$$f = \sum_{n=0}^{\infty} c_n \, \psi_n \tag{or}$$

حيث  $\psi_n$  هي الحلول الخاصة للمؤثر A و  $c_n$  أمثال عددية يمكن حسابها كما يلي:

$$\int \ \psi_i^* f \, d \, v = \sum_{n=0}^{\infty} c_n \ \int \ \psi_i^* \psi_n \, d \, v = c_i \ \int \ \psi_i^* \psi_i \, d \, v$$

$$= c_i \qquad (a \, \xi)$$

إن التكاملات الأخرى في الطرف الأبين من المعادلة (٥٤) تساوي العمفر نظراً لتعامد مجموعة التوابع ﴿ لا فيما بينها. تفيد العلاقة (٥٤) في حساب الثوابت .c.

. Η ψ = E ψ يستفاد من نظرية النشر في إيجاد الحل العام لمعادلة شرودنغر μ, . . . فإن الحل العام ψ

لهذه المعادلة يكتب على النحو التالي:

$$\psi = \sum_{n=0}^{\infty} c_n \, \psi_n \tag{00}$$

سنرى بعض التطبيقات على هذه النظرية فيما بعد.

# الفرضيات الأساسية في ميكانيك الكم:

بعد أن عرضنا لبعض المفاهيم الرياضية الأساسية المستخدمة في كيمياء الكم، نوجز فيما يلي الفرضيات الأساسية التي يقوم عليها ميكانيك الكم. تودي هذه الفرضيات إلى صياغة لميكانيك الكم ليس فيها تناقضات، كما أنها تودي إلى استنتاجات تؤيدها الملاحظات التجريبية بما يين سلامة هذه الفرضيات.

الغرضية الأساسية الأولى: إن حالة أية جملة (فيزيائية أو كيميائية) تتحدّد بواسة تابع موجة ψ، ويمكن استنتاج جميع المعلومات (الفيزيائية أو الكيميائية) عن هذه الجملة من هذا التابع.

الغرضية الأساسية الثانية: كل مقيس (أي مقدار قابل للقياس) يقابله مؤثر هرميتي له قاعدة تامة من التوابم الخاصة.

نبين فيما يلي المؤثرت الهرميتية المقابلة لبعض المقادير:

إن المؤثرات المقابلة لمركبات كمية حركة جسيم على المحاور الثلاثة هي:  $P_x \to -i\, \widehat{n}\, \frac{\partial}{\partial x}$ 

$$P_y \rightarrow -i \pi \frac{\partial}{\partial y}$$
 (01)

$$P_z \rightarrow -i \hbar \frac{\partial}{\partial z}$$

.  $i = \sqrt{-1}$  مىث  $h, h = h / 2\pi$ 

المؤثرات المقابلة لإحداثيات جسيم هي المتحولات z, y, x نفسها، وإن المؤثر المقابل لأي مقدار تابع لهذه المتحولات فقط مثل الطاقة الكامنة (طاقة المرضع) لجسيم في حقل كمون محافظ (x, y, z) هو النابع نفسه.

تساوي الطاقة الكلية لجملة مكونة من عدة جسيمات إلى مجموع طاقتيها الح كه T، والكامنة V:

$$E = T + V (ov)$$

لهذا فإن المؤثر المقابل للطاقة E لجملة مستقرة (أو في حالة شبه مستقرة) يساوي مجموع المؤثرين المقابلين للطاقة الحركية لجسيمات هذه الجملة وطاقتها الكامنة. يمكن استنتاج المؤثر المقابل للطاقة الحركية لجسيم استناداً إلى العلاقة التاركية المسلم التالية:

$$T = \frac{1}{2} m v^2 = \frac{m^2 v^2}{2 m} = \frac{P^2}{2 m}$$

$$T = \frac{1}{2m} \left( P_x^2 + P_y^2 + P_z^2 \right)$$
 (oA)

إذا بدلنا الآن مركبات كمية الحركة  $P_x, P_y, P_z$  بالمؤثرات المقابلة لها من  $P_x$  ولاحظنا أن المؤثر المقابل لـ  $P_x^2$  مثلاً يساوي إلى مربع المؤثر المقابل لـ  $P_x$ ،

أي :

$$P_x^2 \to \left(-i\hbar \frac{\partial}{\partial x}\right)^2 = (-i\hbar)^2 \frac{\partial^2}{\partial x^2}$$
$$= -\hbar^2 \frac{\partial^2}{\partial x^2} \tag{64}$$

فإننا نحصا, على المؤثر المقابل للطاقة الحركية لجسيم:

$$T \rightarrow -\frac{\hbar^2}{2\,\mathrm{m}} \left( \frac{\partial^2}{\partial\,x^2} + \frac{\partial^2}{\partial\,y^2} + \frac{\partial^2}{\partial\,z^2} \right) = -\frac{\,\hbar^2}{2\,\mathrm{m}} \,\nabla^2 \quad (\tau \, \cdot)$$

حيث وضعنا:

$$\nabla^2 = \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2}$$

يدعى  $abla^2$  مؤثر لابلاس.

نستنتج إذن أن المؤثر المقابل للطاقة الكلية لجسيم في حالة الاستقرار، أو في حالة شمه مستقرة تُعطر بالعلاقة التالية:

$$E \rightarrow H = -\frac{\hbar^2}{2m} \nabla^2 + V(x, y, z)$$
 (71)

يُدعى المؤثر H المقابل للطاقة الكلية المؤثر الهاملتوني أو اختصاراً:

الهاملتوني. يمكن كتابة معادلة شرودنغر غير التابعة للزمز على هذا الأساس، على

 $H \psi = E \psi$  (۱۲) الشكل التالى:

for the second of the second

وهي معادلة قيم خاصة كما ذكرنا سابقاً. قاهدة : لكتابة معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن لجملة ما مكونة من

مجموعة من الجسيمات (كالالكترونات والنرى مثلاً) نكتب أولاً الطاقة الحركية الكلاسكية للجملة بتابعية كميات حركة الجسيمات فيها :

لكلاسيكية للجملة بتابعية كميات حركة الجسيمات فيها

$$T = \frac{1}{2} \sum_{j=1}^{p} \frac{1}{m_{i}} \left( P_{x,j}^{2} + P_{y,j}^{2} + P_{x,j}^{2} \right)^{(37)}$$

حيث n عدد الجسيمات في الجملة. نستبدل بعد ذلك كل مركبة كمية حركة بالمؤثر المقابل لها من (٥٦) فنحصل على المؤثر المقابل للطاقة الحركية الكلية العداد.

 $T \rightarrow -\frac{\hbar^2}{2} \sum_{i=1}^n \frac{1}{m_i} \nabla_i^2$  (٦٤)

هذه العلاقة هي تعميم للعلاقة (٦٠). نكتب بعد ذلك الطاقة الكامنة الكلية للجملة ٧ (تختلف ٧ باختلاف طبيعة القوى التي تؤثر في جسيمات الجملة).

إن المؤثر المقابل لـ V هو التابع V نفسه كما ذكرنا. نجمع أخيراً المؤثرين الناتجين فنحصل على الهاملتوني H الحاص بالجملة.

H=T+V=
$$-\frac{\hbar^2}{2}\sum_{j=1}^{n}\frac{1}{m_j}\nabla_j^2+V(x_j,y_j,z_j)$$
 (10)

حيث رمزنا بر  $(x_j, y_j, z_j)$  إلى مجموعة إحداثيات الجسيمات في الجملة. نعوض الآن H من (٦٥) في المعادلة العامة (٦٢) فنحصل على معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن للجملة المدروسة. هذه المعادلة هي معادلة تفاضلية خطية وحلولها الخاصة  $\Psi$  هي التوابع الخاصة لـH (أو للجملة المدروسة) وتمثل مختلف حالات الجملة المستقرة أو شبه المستقرة. إن القيم الخاصة ،  $\Psi$  المقابلة للتوابع الخاصة ،  $\Psi$  هي طاقات الجملة في حالاتها المستقرة أو شبه المستقرة (تدعى الحالات شبه المستقرة أو شبه المستقرة (تدعى الحالات شبه المستقرة أيضاً حالات التهيج).

الفرضية الأساسية الثالثة (معادلة شرودنفر التابعة للزمن):

إن حالة الاستقرار وحالات شبه الاستقرار لجملة تُمثَّل في الحالة العامة بتوابع دورية للإحداثيات المكانية لجسيمات الجملة وللزمن. إن السعات (أي الجزء غير التابع للزمن) في هذه التوابع هي الحلول الخاصة لمعادلة شرودنغر غير التابعة للزمن، بينما التوابع الدورية التابعة للزمن نفسها هي حلول لمعادلة، يمكن

$$E \to i \pi \frac{\partial}{\partial t}$$
 (77)

حيث تصبح معادلة شرودنغر للجملة المدروسة كما يلي:

$$H \psi = i\hbar \frac{\partial \psi}{\partial t}$$
 (77)

H هو الهاملتوي المين في المعادلة (٦٥) . تُدعى المعادلة (٦٧) السابقة معادلة شرودنغر التابعة للزمن، وسنعود لدراسة خصائصها في الفقرات اللاحقة.

الفرضية الأساسية الرابعة (دستور القيمة المتوسطة):

إذا كانت الجملة المدروسة موجودة في حالة كوانتية يمثلها تابع الموجة γ وكان A مؤثراً هرميتياً يقابل مقداراً فيزيائياً ما، فإن القيمة المتوقعة من قياس المقدار الفيزيائي المذكور تُعطى بالدستور التالي الذي يُدعى دستور القيمة المتوسطة:

$$\langle A \rangle = \frac{\int_{-\infty}^{\infty} \psi^* A \psi d v}{\int_{-\infty}^{\infty} \psi^* \psi d v}$$
 (7A)

يُنجري التكامل على كل الفضاء (أو في المجال الذي يكون فيه ٧ معرَّفاً ومحدود القيمة). تُدعى < A > القيمة المتوسطة أو القيمة المتوقعة للمقدار الفيزيائي المقابل لـ A. إذا كان التابع Ψ منظماً يصبح المقام في الدستور السابق مساوياً للواحد، ويكتب حينئذ على الشكل التالي:

$$\langle A \rangle = \int_{-\infty}^{\infty} \psi^* A \psi dv$$
 (79)

مثال: لنفرض أن جسيماً يتحرك في الاتجاه الموجب على المحور ox وإن تابع موجته هو:

$$\psi(x, t) = c e^{i (K x - E. t/h)}$$
 (Y\*)

يُمثل هذا التابع في الواقع موجة مستوية تسير في الاتجاه الموجب ل $\propto$ 0 وهو حل خاص لمعادلة شرودنغر التابعة للزمن لجسيم طليق. يمكن أن نحسب القيمة المتوسطة (أو المتوقعة من القياس) لكمية حركة الجسيم كما يلي: إن المؤثر المقابل لكمية حركة الجسيم على المحور  $\propto$ 0 هو  $\propto$  6  $\propto$  6 أ أ- وإن حاصل تأثيره على المعور  $\propto$ 1 التابع  $\propto$ 1 هو:

- i 
$$\hbar \frac{\partial}{\partial x} \left[ c \, e^{i \, (K \, x \, - E, \, \sqrt{\hbar})} \right] = \hbar \, K \, \psi$$
 نطبق الدستور (۱۸) فنجد:

$$< P_x > = \frac{\hbar K \int_{-\infty}^{\infty} \psi^* \psi dx}{\int_{-\infty}^{\infty} \psi^* \psi dx} = \hbar K$$
 (Y1)

هذا يعني أن القيمة التي نتوقعها من قياس كمية حركة الجسيم تساوي إلى f K. لنفرض الآن، في الحالة العامة أن التوابع الخاصة للموثر الهرميتي A هي المجموعة  $\{\phi\}$ . تُشكل هذه المجموعة قاعدة تامة. لنفرض أيضاً أن تابع موجة المجملة هو  $\Psi$ . يمكن استناداً إلى نظرية النشر، أن ننشر  $\Psi$  في القاعدة  $\{\phi\}$ ، أي:  $\Psi = \sum_i C_i$ ,  $\Phi$ 

بفرض أن مجموعة التوابع {هه} منظمة، نطبق الدستور (٦٨) فنحصل على مايلي:

$$<\!A> = \frac{\int \;\left(\sum_{j} c_{j} \; \phi_{j}\right)^{*} \; A \left(\sum_{k} c_{k} \; \phi_{k}\right) d \; v}{\int \; \sum_{j} c_{j}^{*} \; \phi_{j}^{*} \; \sum_{k} c_{k} \; \phi_{k} \; d \; v}$$

$$= \frac{\displaystyle\sum_{j} \sum_{k} c^{*} c_{K} \int \ \varphi^{*}_{j} \ A \ \varphi_{k} \ d \ v}{\displaystyle\sum_{i} \sum_{k} c^{*} c_{K} \int \ \varphi^{*}_{j} \varphi_{k} \ d \ v}$$

وبما أن التوابع ع\ همي توابع خاصة فإن A \ \ هه القيمة القيمة A \ حيث a القيمة الحاصة المقابلة لـ ع\ نستطيع إذن أن نكتب:

$$<\!A\!> = \frac{\sum\limits_{j}\sum\limits_{K}c_{j}^{*}c_{K}\,a_{K}\int\varphi_{j}^{*}\,\varphi_{k}\;d\;v}{\sum\limits_{j}\sum\limits_{K}c_{j}^{*}\,c_{K}\int\varphi_{j}^{*}\,\varphi_{k}\;d\;v}$$

$$\langle A \rangle = \frac{\sum_{k} c_{k}^{*} c_{k} a_{k}}{\sum_{k} c_{k}^{*} c_{k}}$$
 (VY)

لقد اعتمدنا في العلاقة الأخيرة على كون التوابع (﴿ ﴿ } متعامدة ومنظمة.

تتضمن هذه العلاقة الهامة المعنى الاحتمالي التالي: يمثل الحد:  $(c_K^* c_K)$  المحتمالي التالي: يمثل الحد:  $c_K^* c_K$  الحتمال كون نتيجة قياس المقدار الفيزيائي الممثل بـ A مساوية إلى القيمة الخاصة ،  $a_k$   $c_K^* c_K$   $c_K^* c_K$  والطرف الأيمن من العلاقة هو متوسط القيم التي يمكن أن تنتج عن قياس A . لهذا السبب يُدعى المقدار  $c_K^* c_K$  المعطى بالدستور ( $c_K^* c_K^* c_K^*$  المقيمة المتوسطة التي يتوقع أن المتبع عن القياس دون أن تغير عملية القياس من التابع  $c_K^* c_K^* c_K^*$  أي دون أن تغير عملية القياس من التابع  $c_K^* c_K^* c_K^* c_K^*$ 

يمكننا الآن أن نستنتج بعض الخصائص للقيمة المتوسطة:

خاصة 1: إذا كان النابع  $\Psi$  الذي يصف حالة الجملة المدروسة تابعاً خاصناً للمؤثر الهرميتي A، فإن القيمة المترسطة (أو المترقمة) لـ A هي القيمة الخاصة B المقابلة للتابع  $\Psi$ . وبالفعل، إذا كان A  $\Psi$  = a فإن الدستور (A7) يؤدي في هذه الحالة إلى مايلى:

$$\langle A \rangle = \frac{\int \psi^{\circ} (A \psi) dv}{\int \psi^{\circ} \psi dv} = \frac{\int \psi^{\circ} (a \psi) dv}{\int \psi^{\circ} \psi dv} = a$$
 (Y2)

هذه النتيجة الهامة تعني مايلي: إذا كان التابع ψ الذي يمثل حالة الجملة تابعاً

خاصاً للمؤثر A فإن قياس المقدار الفيزيائي A يؤدي إلى القيمة الدقيقة a (وليس إلى قيمة متوسطة).

خاصة ؟: إن القيمة المتوسطة لمجموع مؤثرين خطيين تساوي إلى مجموع قيمتهما المتوسطتين. وبالفعار، لدينا:

$$\langle A + B \rangle = \frac{\int \psi^* (A + B) \psi dv}{\int \psi^* \psi dv} = \frac{\int \psi^* A \psi dv + \int \psi^* B \psi dv}{\int \psi^* \psi dv}$$

$$\langle A + B \rangle = \langle A \rangle + \langle B \rangle$$

(VA)

ينتج عن الخاصتين (١ و٢) السابقتين النتيجة الهامة التالية: إذا كان ψ تابعاً خاصاً لأحد المؤثرين فقط، وليكن A مثلاً، فإن القياس يعطى القيمة الدقيقة للمقدار A بينما لايعطى سوى القيمة المتوسطة للمقدار الأخر B. أما إذا كانψ تابعاً خاصاً لكلا المؤثرين A و B فإن القياس يعطى القيمة الدقيقة (المحددة بدون أخطاء محتملة) لكلا المقدارين المثلين بالمؤثرين A و B. لقد وجدنا سابقاً أن المؤثرات التبادلية لها توابع خاصة مشتركة لذلك يمكن أن نستنتج النتيجة التالية: إن المقادير الفيزيائية أو الكيميائية الممثلة بمؤثر ات تبادلية يكن قياسها معاً وبدقة (بدون أخطاء محتملة). أما المقادير الممثلة بمؤثرات غير تبادلية فلا يمكن، في الحالة العامة، قياميها بدقة وبآن واحد. تنسجم هذه النتيجة، كما هو واضح مع مبدأ اللاحتمية الذي مرَّ ذكره سابقاً. نذكر كمثال على ذلك، أن فاصلة الجسيم (أي موقعه) وكمية حركته يُمثلان بمؤثرين غير تبادلين لذلك لايمكن قياس هذين

المقدارين بآن واحد قياساً دقيقاً. إن القياس الدقيق لأحدهما يجعل المقدار الآخر غير محدد بدقة ولكن يبقى بالإمكان معرفة قيمة متوسطة (أو محتملة) له.

حلّ معادلة شرودنغر التابعة للزمن:

ذكرنا فيما سبق أن معادلة شرودنغر التابعة للزمن تكتب على الشكل العام التالي:

$$H \psi(x_j, y_j, z_j, t) = i \hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi(x_j, y_j, z_j, t)$$
 (Y1)

حيث  $(x_j, y_j, z_j)$  ترمز إلى إحداثيات الجسيمات في الجملة المدوسة و t ترمز إلى الزمن H ، المؤثر الهاملتوني ، يُعطى بالعلاقة (T) . يكن إيجاد حلول خاصة للمعادلة السابقة (T) بطريقة فصل المتحولات حيث نفصل متحول الزمن t عن المتحولات المكانية أو الإحداثيات  $(x_j, y_j, z_j)$  . لهذا نفتش عن حلول خاصة من الشكار التالى:

$$\psi(x_j, y_j, z_j, t) = \psi(x_j, y_j, z_j). \phi(t) \tag{YY}$$

إذا عوضنا هذا التابع في المعادلة (٧٦) وتذكرنا أن المؤثر H يؤثر فقط على الإحداثيات المكانية، نحصل على مايلي:

$$\varphi\left(t\right)H\psi\left(x_{j},\,y_{j},\,z_{j}\right)=\psi\left(x_{j},\,y_{j},\,z_{j}\right)\left(i\,\hat{\pi}\,\frac{\partial\,\varphi\left(t\right)}{\partial\,t}\right)\quad\text{(YA)}$$

 $\Psi(x_j, y_j, z_j)$ .  $\phi(t)$  الجداء:

فنحصل على:

$$\frac{1}{\psi\left(x_{j},\,y_{j},\,z_{j}\right)}H\psi\left(x_{j},\,y_{j},\,z_{j}\right)=\frac{i\,\hbar}{\phi\left(t\right)}\cdot\frac{d\,\phi\left(t\right)}{d\,t}\tag{V4}$$

إن الطرف الأيسر من هذه المعادلة لايتعلق سوى بالإحداثيات المكانية بينما الطرف الأين منها لايتعلق سوى بالزمن ، والمساواة قائمة بينهما مهما كانت قيم هذه المتحولات . هذا الأمر لايتم إلا إذا كان كل طرف من طرفي المعادلة ثابتاً . لنفرض إذن أن كل طرف يساوي ثابتة E . هكذا نحصا , على المعادلين التاليتين : E (E ) E (E ) E (E ) E (E )

$$H \psi(x_i, y_i, z_i) = E \psi(x_i, y_i, z_i, t)$$
 (A1)

يمكن حل المعادلة (٨٠) بسهولة، حيث نكتبها كما يلي: ( t) Edt iE .

$$\frac{d\phi(t)}{\phi(t)} = \frac{E\,dt}{i\,\hbar} = -\frac{i\,E}{\hbar}\,d\,t$$

ثم نكامل الطرفين فنحصل على:

$$\ln \phi \left( t\right) =-\frac{i\,E}{\hbar}\,t$$

: أو :

$$\phi(t) = e^{-iEt/\hbar} \tag{AY}$$

أما المعادلة (٨١) فهي في الواقع معادلة شرودنغر غير النابعة للزمن للجملة المدروسة، وحلولها الخاصة تمثل، كما ذكرنا سابقًا، حالات الاستقرار وشبه الاستقرار للجملة. لتكن هذه الحلول هي  $\Psi_1$ ,  $\Psi_2$ ,  $\Psi_1$ ,  $\Psi_2$ ,  $\Psi_3$ ,  $\Psi_4$ ,  $\Psi_5$ ,  $\Psi_6$ ,  $\Psi_7$ ,  $\Psi_7$ ,  $\Psi_8$ ,  $\Psi_8$ ,  $\Psi_8$ ,  $\Psi_9$ 

$$\Psi_{n}\left(x_{j}, y_{j}, z_{j}, t\right) = \Psi_{n}\left(x_{j}, y_{j}, z_{j}\right) e^{-i B_{n} \cdot t / \hbar}$$
 (A\*)
: نستنج عا سبق مایلی

قاهدة: لإيجاد الحلول الحاصة لمعادلة شرودنغر التابعة للزمن لجملة ما، نوجد أولاً الحلول الحاصة لمعادلة شرودنغر غير التابعة للزمن لهذه الجملة ثم نفرب كل حل بالتابع:  $^{-i\,E_n\,\,t/\hbar}_n$ ، حيث  $^n$  تدل على رقم الحل  $^n$  ورقم مستدى الطاقة  $^n$ .

مثال : إن الحلول الخاصة لمادلة شرودنغر لجسيم في حفرة كمو ن هي : 
$$\Psi_n (x,t) = \sqrt{\frac{2}{a}} \sin \left( \frac{n \pi x}{a} \right)$$
.  $e^{-i n^2 \pi^2 \hbar t / 2 m a^2}$  (At)  $n = 1,2,3,...,\infty$ 

لإيجاد الحل العام لمعادلة شرودنغر التابعة للزمن نستخدم نظرية النشر. تشكل الحلول الخاصة (٨٣) قاعدة تامة من التوابع، لذلك نستطيع أن ننشر الحل العام لمعادلة شرودنغر، ( x, y,, z, t) ، في هذه القاعدة نكتب:

$$\psi\left(x_{j},\,y_{j},\,z_{j},\,t\right) = \sum_{n=1}^{\infty}\,c_{n}\,\psi_{n}\,\left(x_{j},\,y_{j},\,z_{j}\right)\,e^{-\,i\,E_{n},\,t\,/\,h} \quad \text{(A0)}$$

يمكن حساب قيم الثوابت c استناداً إلى الشروط البدائية أي استناداً إلى

معرفة حالة الجملة في بده الزمن. وبالفعل لتكن حالة الجملة في اللحظة 0 = t = 0 مثلة بالتابم:

$$\Psi (x_j, y_j, z_j, 0) = f (x_j, y_j, z_j)$$
 $_{ac}$ : نعوض في (۸۵) (د نفع د (t = 0 فنحصل على (۸۵) نعوض في  $f (x_j, y_j, z_j) = \sum_{n=1}^{a} c_n \psi_n (x_j, y_j, z_j)$  (A٦)

لساب قيمة إحدى الثوابت،  $c_{K}$  مثلاً، نضرب طرفي المساواة السابقة بر  $\chi_{K}^{0}$  و و و نامل فنحصل على:

$$\int_{-\infty}^{\infty} \psi_{K}^{*}(x_{j}, y_{j}, z_{j}) f(x_{j}, y_{j}, z_{j}) dv =$$

$$\sum_{n=1}^{\infty} c_{n} \int_{-\infty}^{\infty} \psi_{K}^{*} \psi_{n} dv = c_{K}$$
(AV)

وذلك لأن التوابع  $\psi_K$  متعامدة فيما بينها ومنظمة ، أي أن :  $\int^{\varpi} \psi_K^* \, \psi_n \, d \, v = \delta_{Kn} \tag{AA}$ 

حيث  $\delta_{Kn}$  هو رمز كرونيكر .

إن عدد الحدود في الطرف الأين للمعادلة (٨٥) يساوي اللانهاية نظرياً، ولكن عند التطبيق العملي يكتفي بعدد محدود n من الحدود لاسيما إذا كانت السلسلة متقاربة، ونحصل بذلك على حل تقريبي لمادلة شرودنفر. إن الخطأ المرتكب هنا يتعلق بالحدود التي أهملت. يمكن تقدير الحد الأعلى للخطأ في بعض الحالات، إلا أننا لن ندخل هنا في مثل هذه التفصيلات.

مثال: إن الحل العام لمعادلة شرودنغر المتعلقة بالزمن لجسيم في حفرة كمون

 $\psi(x, t) = \sum_{n=1}^{\infty} c_n \cdot \sqrt{\frac{2}{a}} \sin \frac{n \pi x}{a} \cdot e^{-i n^2 \pi^2 \pi t / 2 m a^2} (A4)$ 

t=0 خساب الثوابت  $c_n$ ، نفترض للتبسيط أن حالة الجسيم في اللحظة وكانت عملة بالتابع البسيط التالي  $\psi(x,0)=f(x)=1$  . نستخدم العلاقة العامة (AV) فنحد:

$$\begin{split} c_n &= \int_0^a \psi_n^* \times 1 \ d \ x \end{aligned} = \sqrt{\frac{2}{a}} \int_0^a \sin \frac{n \ \pi \ x}{a} \ d \ x \\ &= -\sqrt{\frac{2}{a}} \times \frac{a}{n \ \pi} \left[ \cos \frac{n \ \pi \ x}{a} \right]_0^a \\ c_n &= -\frac{a}{n \ \pi} \sqrt{\frac{2}{a}} \ (\cos n \ \pi - 1) \end{split}$$

: يكون معدداً زوجياً ، يكون  $c_n=0$  وإن كانت n عدداً زوجياً ، يكون  $c_n=\frac{2\,a}{n\,\pi}\,\sqrt{\frac{2}{a}}$ 

نعوض في (٨٩) فنحصل على الحل التالي:

$$\psi(x, t) = \frac{4}{\pi} \sum_{n=1}^{\infty} \frac{1}{n} \sin\left(\frac{n \pi x}{a}\right) \cdot e^{-i n^2 \pi^2 \frac{1}{h} t / 2 m a^2} \quad (4.)$$

إن السلسلة في هذا التابع متقاربة والحدّ الأسيُ فيها يتناهى إلى الصفر عندما  $n \to \infty$   $\to \infty$  . يُمثل كل حدّ في هذه السلسلة موجة ، السعة فيها تساوي إلى الجزء غير المتعلق بالزمن ، أي :  $\left(\frac{4}{\pi \, n} \sin \frac{n \, \pi \, x}{a}\right)$  . نستنتج إذن أن حركة (أو حالة)

الجسيم في أية لحظة 0 < t، تعتبر محصلة حركات موجية بسيطة تمثلها الحدود في التابع (٩٠).

# بعض خصائص الحلول الخاصة لمعادلة شرودنغر التابعة للزمن:

إن الحلول الخاصة (  $^{4}$   $^{4}$   $^{4}$   $^{5}$   $^{6}$   $^$ 

$$\rho = \psi_n^* \left( x_i, \, y_i, \, z_i \right) \cdot e^{\pm i \, E_n \cdot \, t \, / \, \hbar} \times \psi_n \left( x_i, \, y_i, \, z_i \right) \cdot e^{\pm i \, E_n \cdot \, t \, / \, \hbar}$$

$$\rho = \psi_n^* (x_i, y_i, z_i) \cdot \psi_n (x_i, y_i, z_i)$$
 (41)

أي أن p لاتتغير مع الزمن.

نطبق الآن دستور القيمة المتوسطة (٦٩) لحساب قيمة الطاقة، بفرض أن التوابع(A۳) منظمة: إن المؤثر المقابل للطاقة هو الهاملتوني H:

$$\langle H \rangle = E = \int \psi_n^* \cdot e^{+i E_n \cdot t / \hbar} \times H \psi_n e^{-i E_n \cdot t / \hbar} dv$$

$$= \int \psi_n^* (H \psi_n) dv$$

$$= \int \psi^* (E_n \psi_n) dv = E_n \int \psi_n^* \psi_n dv$$

(٩٢)
Ε<sub>n</sub>
وذلك لأن H لايتملق بالزمن، ولأن التوابع ψ<sub>n</sub> منظمة وهي توابع خاصة لـ

.H

نخلص مما سبق إلى القول أن الحلول الخاصة (٨٣) تمثل أمواجاً مستقرة تقابل حالات مستقرة أو شبه مستقرة خاصة بالجملة المدروسة تشبه إلى حدّ بعيد الأمواج المستقرة على حيل مشدود من طرفيه.

بعض خصائص الحل العام لمعادلة شرودنغر التابعة للزمن: إذا حسبنا الآن كثافة الاحتمال ومتوسط الطاقة باستخدام الحل العام (٨٥) نجد أن كثافة الاحتمال و تابعة للزمن، بينما الطاقة ثابتة. يمكن أن نسمي هذه الحالة (العامة) للجملة: الحالة للحافظة، وهي حالة الجملة التي لاتخضع إلى تأثيرات خارجية فتبقى طاقتها ثابتة، على الرغم من التغيرات التي تحصل داخلها مع الزمن. هذا يعنى أيضاً أن قانون انحفاظ الطاقة مصون أيضاً في كيمياء الكم.

لنحسب إذن، كثافة الاحتمال باستخدام التابع (٨٥) فنجد:

$$\rho = \psi^* \psi = \sum_{n} c_n^* v_n^* e^{+i E_n \cdot 1/\hbar} \times \sum_{\ell} c_{\ell} v_{\ell} e^{-i E_{\ell} \cdot 1/\hbar}$$

$$\rho = \sum_{n} \sum_{\ell} c_n^* c_{\ell} v_n^* \psi_{\ell} \operatorname{Exp} \left[ i (E_n - E_{\ell}) t / \hbar \right] \tag{44}$$

حيث رمزنا إلى التابع الأسمى بالرمز: Exp. يتضح إذن أن م تابعة للزمن في الحالة العامة ، عما يدل على أن التابع (٨٥) لايمثل أمواجاً مستقرة كما هي الحال في التوابع الحاصة (٨٣) ، بل هو يمثل أمواجاً متحركة أو متنقلة ، بما أن تكامل كثافة الاحتمال على كامل الفضاء يجب أن يكون مساوياً للواحد في أي لحظة ، فإن تكامل الطرف الأيمن من المعادلة (٩٣) بالنسبة للإحداثيات المكانية لجزيئات الجملة رجى إيجب أن يكون مساوياً للواحد:

$$\int \cdot \psi^* \psi dv = \sum_n \sum_{\ell} c_n^* c_{\ell} \operatorname{Exp} \left[ i \left( E_n - E_{\ell} \right) t / \hbar \right] \int \psi_n^* \psi_{\ell} dv = 1$$

إن التوابع 
$$\psi_n$$
 متعامدة ومنظمة والتكامل : 
$$\psi_n^* \ \ \psi_R \ d\ v = \delta_n \varrho$$

يد معدوماً من أجل  $2 \neq n$ ، ومساوياً للواحد من أجل n = 2، مما يؤدي n = 2

$$\bigvee^{\bullet} \widetilde{\Psi} dx = \sum_{n} c_{n}^{\bullet} c_{n} = 1$$
 (41)

هذه في الواقع علاقة تنظيم. وسنفترض أنها محققة دائماً، لأنه إذا لم تكن محققة من السهل أن نضرب الحل العام γ بثابتة، B مثلاً بحيث يصبح(γ B) منظماً وتصبح العلاقة (٩٤) محققة. في هذه الحالة يكون لدينا:

$$B^{2} \int \psi^{*} \psi dv = B^{2} \sum_{n} c_{n}^{*} c_{n} = 1$$

$$B^{2} = \frac{1}{\sum_{n} c_{n}^{*} c_{n}}$$
(4a)

تساعد هذه العلاقة في حساب B. إن التابع  $\psi$ ،  $\psi$  هو تابع منظم

 $\dot{B}$  , which is the part of the part of the state  $\dot{B}$  , which is  $\dot{B}$  , which is  $\dot{B}$  , which is  $\dot{B}$  , which is  $\dot{B}$  ,  $\dot{B}$ 

لنحسب الآن الطاقة المتوسطة للجملة باستخدام النابع العام (٨٥) ودستور القيمة المتوسطة (٢٩). إن المؤثر المقابل للطاقة هو، كما نعلم الهاملتوني H.

إذن:

$$\begin{split} <\mathbf{H}>&=\mathbf{E}=\int \begin{array}{c} \psi^{\bullet}\,\mathbf{H}\,\psi\,d\,v\\ \\ &=\int \sum_{n}\,\,\mathbf{c}_{n}^{*}\,\psi_{n}\,\mathrm{Exp}\,\big(\mathrm{i}\,\mathbf{E}_{n}\,\,t/\hbar\big),\,\mathbf{H}\,\sum_{\mathbf{f}}\,\,\mathbf{c}_{\mathbf{f}}\,\psi_{\mathbf{f}}\,\mathrm{Exp}\,\big(\!-\mathrm{i}\,\mathbf{E}_{\mathbf{f}},\,t/\hbar\big)\,d\,v\\ \\ &=\sum_{n}\,\sum_{\mathbf{f}}\,\,\mathbf{c}_{n}^{*}\,\,\mathbf{c}_{\mathbf{f}}\,\mathrm{Exp}\,\big[\mathrm{i}\,\big(\mathbf{E}_{n}\,-\,\mathbf{E}_{\mathbf{f}}\,\big)\!,/\hbar\big]\!\!\int\,\,\psi_{n}^{*}\,\mathbf{H}\,\psi_{\mathbf{f}}\,d\,v \end{split}$$

إن التوابع على حلول خاصة للهاملتوني H ، أي تحقق العلاقة: H Ψe=EeΨe نستبدل إذن H Ψe بو EeΨe فنحصل على مايلي:

$$= E = \sum_{n} \sum_{\ell} c_{n}^{*} c_{\ell} \operatorname{Exp} \left[ i \left( E_{n} - E_{\ell} \right) t / \hbar \right] E_{\ell} \int \psi_{n}^{*} \psi_{\ell} dv$$

وبما أن التوابع ٣٠ منظمة ومتعامدة، نجد:

$$\langle H \rangle = E = \sum_{n} c_{n}^{*} c_{n} E_{n}$$
 (4v)

أي أن طاقة الجملة  $\mathbf{E}$  تساوي متوسط قيم الطاقات الخاصة للجملة بعد ضرب كل منها ( $(\mathbf{E}_{\mathbf{E}})$  بقتل (أو مثال) يساوي إلى  $(\mathbf{E}_{\mathbf{E}})$  . تعلق قيم الأمثال  $(\mathbf{E}_{\mathbf{E}})$  بحالة الجملة في اللحظة  $(\mathbf{E}_{\mathbf{E}})$  وبدء الزمن)، أي تتعلق بالشروط البدائية للجملة (انظر في العلاقة  $(\mathbf{E}_{\mathbf{E}})$  . نستتيج إذن أنه إذا كانت حالة الجملة معلومة في لحظة ما نعتيرها بدء اللزمن فإنه يمكن حساب الأمثال  $(\mathbf{E}_{\mathbf{E}})$  وبالتالي يمكن معرفة حالة الجملة في أية خسب من العلاقة  $(\mathbf{E}_{\mathbf{E}})$  عن طريق التابع  $(\mathbf{E}_{\mathbf{E}})$  وتكون طاقة الجملة  $(\mathbf{E}_{\mathbf{E}})$  ثابتة وهي تحسب من العلاقة  $(\mathbf{E})$ . إن الجملة المدوسة هنا جملة معزولة ، أي لا تخضم الجملة إلى مؤثر خارجي كالحقل الكهربائي أو الحقل المغناطيسي أو غيرهما. فإذا خضمت الجملة إلى حقل خارجي تنغير طاقتها ، كما ينغير تابع موجتها  $(\mathbf{E}_{\mathbf{E}})$  . يجب في هذه الحالة ، لحساب تابع الموجة الجديد ، أن نُدخل تأثير الحقل الخارجي في عبارة الهاملتوني  $(\mathbf{E}_{\mathbf{E}})$  وأن نحل معادلة شرودنغر من جديد ، فنوجد الحلول الخاصة

للهاملتوني الجديد، ثم نوجد الحل العام لمعادلة شرودنغر التابعة للزمن وفق الأسلوب العام السابق، ولابد من الإشارة هنا إلى أن دراسة الجملة (كاللرة أو المحنوب، كالحقل المغناطيسي أو الكهربائي ليست أمراً سهلاً من الوجهة الرياضية ولابد من أجل هذه الدراسة من معرفة بعض النظريات التي من أهمها نظرية الاضطراب (Perturbation theory) وسنعرض لها في فصل قادم.

### اسئلة وتمارين للقصل الرابع:

١- عرف مايلي: المقدار القابل للقياس (أو المقيس)، المتحول، المؤثر.

حتى تكون مجموعة من التوابع خطية؟ ومتى يكون مؤثر A خطياً؟ هل
 الماثر أت التالـة خطية:

$$\int \ dx \ , \ \frac{d^2}{d \, x^2} \ , \ i \, \frac{d}{d \, x} \ , \ \frac{d}{d \, x}$$

٣- متى تكون المجموعة الخطية فراغاً خطياً، وماهي خصائص القاعدة في الفراغ
 الخطي؟.

 ٤- بيّن أنه إذا كان كل من A و B مؤثراً خطياً فإن مجموعهما (A+B) هو مؤثر خطّى وجداءهما (AB) أو (BA) هو أيضاً مؤثر خطى.

اليكن A مؤثراً خطياً معرفاً على مجموعة خطية من التوابع { f} . ماهو تعريف المؤثر المشارك لـ A . أوجد المؤثر المشارك لـ x 6 / 6 (2 كذلك لـ x 6 / 6 ).

٦- ماهو تعريف المؤثر الهرميتي؟ اذكر أهم خصائص المؤثرات الهرميتية.

٧- ماهي معادلة القيم الخاصة؟ أعط مثالاً يُبين أن القيمة الخاصة لمؤثر هرميتي هي
 عدد حقيقي.

٨- بيّن أنه إذا كان مؤثران هرميتيان A و B تبادليين، يكون لهما توابع خاصة
 مشتركة.

 ٩- برهن على أن التوابع الخاصة لمؤثر هرميتي والتي تقابل قيماً خاصة مختلفة هي متعامدة فيما بينها، بين كيف نستنج من ذلك أن توابع الموجة (توابع خاصة للهاملتوني) هي متعامدة فيما بينها. ثم بين إذا كان ذلك ينطبق على توابع

موجة جسيم في حفرة كمون

 ١٠ اذكر نظرية النشر، ثم بين كيف يمكن استخدامها في إيجاد الحل العام لممادلة شرودنغر غير التابعة للزمن، وكذلك الحل العام لمعادلة شرودنغر التابعة للزمن.

١١- ماهي الفرضيات الأساسية في ميكانيك الكم.

 $P_{z}, P_{y}, P_{x}$  ماهي المؤثرات الهرمينية المقابلة لكل من  $P_{z}, P_{y}, P_{x}$  والطاقة الكلية لجسيم .

١٣ - اشرح كيف يمكن حساب المفادير الفيزيائية لجملة باستخدام دستور القيمة
 المتوسطة. متى يمكن قياس مقدارين بدقة وبآن واحد؟.

١٤ - ماذا تُمثل الحلول الخاصة لمادلة شرودنفر التابعة للزمن، وماذا يمثل حلها
 العام. ماذا تفهم من كلمة حالة مستقرة أو شبه مستقرة؟ وماذا تعني: الحالة
 للحافظة لحملة؟.

قارين:

١- بين أن المؤثرات A المعرّفة بالعلاقات التالية هي مؤثرات خطية:

a) 
$$A f(x) = f(-x)$$

b) 
$$A f(x) = f(x) + f(-x)$$

c ) A 
$$f(x) = f(x + b)$$
 ,  $(b = 3b)$ 

d) 
$$A f(x) = P \frac{d^2 f(x)}{dx^2} + q \frac{d f(x)}{dx} + r f(x)$$
  
 $A f(x) = P \frac{d^2 f(x)}{dx^2} + q \frac{d f(x)}{dx} + r f(x)$ 

1 - 1 العدد التخيلي أيسأوي إلى:  $1 - \sqrt{-1}$ . بيّن أن:

. 
$$-i \times i = +1$$
: ثم بيّن أن (i)<sup>2</sup> = (-i)<sup>2</sup> = -1

یکتب کل عدد، أو تابع عقدي علی شکل مجموع حدین: z = a + ib حیث z و از مرافق z و بر مز له به  $z^0$  هو بالتعریف:  $z^0 = a - ib$ 

$$(z_1 + z_2)^* = z_1^* + z_2^*$$
  $0^* (z_1, z_2)^* = z_1^* \cdot z_2^*$ 

برهن أيضاً أن جداء تابع بمرافقة العقدي هو مقدار حقيقي أي :

(مقدار حقیقي= 
$$z^*z$$
). برهن أخيراً على صحة العلاقة التالية:  $\left(i\frac{\partial f}{\partial x}\right) = \left(-i\frac{\partial f}{\partial x}\right)^*$ 

 $^{\circ}$ ل ليكن  $^{\circ}$  مؤثراً خطياً مشاركه هو  $^{\circ}$  وليكن  $^{\circ}$  عدداً عقدياً. برهن على أن:  $^{\circ}$  (c  $^{\circ}$   $^{\circ}$  ) ، أي مشارك (cA) يساوي إلى جداء المرافق العقدي لـ  $^{\circ}$  مشارك  $^{\circ}$  .

٤- برهن على أن مشارك جداء مؤثرين خطين يساري جداء مشاركيهما مع
 اختلاف الترتيب، أى: "B+A = "(A B).

$$\int (A^+ f)^* g dv = \int f^* (A g) dv \qquad (1)$$

 $\begin{array}{ll} \hbox{Salita B pressure} & \hbox{Salita B pressure} \\ \hbox{Salita B pr$ 

نموض في العلاقة الأخيرة 
$$p_{+}(A^{+}f) \cdot q \ dv$$
 على :   
 $(f) \cdot q \cdot dv$   $(f) \cdot$ 

تدل العلاقة الأخيرة على أن مشارك AB هو \*B+A أي:

$$(A B)^+ = B^+ A^+$$

٦- ليكن كل من المؤثرين A و B هرميتياً، بين أن الجداء (AB) لايكون هرميتياً إلا إذا كان A و B تبادلين.

الجواب: لدينا \*A = A و \*B = B حسب الفرض. حتى يكون (AB) ه متناً بحب أن بكه ن:

$$(A B)^+ = A B$$

ولكن، استناداً إلى التمرين السابق:

$$(A B)^+ = B^+ A^+ = B A$$

هذا يعني أنه حتى يكون الجداء هرميتياً يجب أن يكون: AB = BA.

ليكن A و B مؤثرين خطيين معرفين على المجموعة الخطية (f) . نسمي المؤثر
 التالي (AB - BA) مبادل A و B و نرمز للمبادل ب [A, B]، أي:

$$[A, B] = (A B - B A) \tag{4A}$$

برهن على صحة الخصائص التالية للمبادلات:

$$[A, B] = -[B, A]$$
 (44)

$$[A, A^n] = 0 \qquad (1 \cdot \cdot)$$

حيث  $\hat{0}$  المؤثر الصفر، وهو بالتعريف مؤثر إذا أثر على أي عنصر من المجموعة الخطية  $\hat{0} = \hat{0}$ . بين

استناداً إلى (١٠٠) أن:

$$[A, A^n] = \hat{0}$$
 ,  $n = 1, 2, ..., ...$  (1.1)

برهن أيضاً على صحة مايلي:

$$[a A, B] = [A, a B] = a [A, B]$$
 (1.7)

حيث عدد عقدي أو حقيقي.

$$[A, B + C] = [A, B] + [A, C]$$
 (1.7)

حيث مؤثر خطى أيضاً.

$$[A + B, C] = [A, C] + [B, C]$$
 (1.8)

$$[A, BC] = [A, B] C + B [A, C]$$
 (1.0)

$$[A B, C] = [A, C] B + A [B, C]$$
 (1.7)

٨- تأكد من صحة العلاقة التالية:

$$\left[\frac{\partial}{\partial x}, x\right] = I$$
 (1.4)

$$\left[\frac{\partial}{\partial x}, x\right] = \frac{\partial}{\partial x}(x) - x \frac{\partial}{\partial x}$$

نجعل هذا المبادل يؤثر على (x) أ ، فتجد:

$$\left(\frac{\partial}{\partial x} \times -x \frac{\partial}{\partial x}\right) f(x) = \frac{\partial}{\partial x} (x f) - x \frac{\partial}{\partial x} f$$

$$= f + x \frac{\partial f}{\partial x} - x \frac{\partial}{\partial x} f = f$$

هذا يعني أن حاصل تأثير  $\left[\frac{\partial}{\partial x}, x\right]$  على f يساوي f نفسه، تستنج أن هذا المبادك هو مؤثر المطابقة، وهذا هو معنى العلاقة  $(1 \cdot V)$  أعلاه).

٩- برهن استناداً إلى التمرينين السابقين (٧و٨) صحة العلاقات التالية:

$$[x, P_x] = i \hbar$$
 (1.4)

حيث  $P_x$  هو مؤثر مركبة كمية الحركة على المحور  $\stackrel{\textstyle ext{ox}}{\propto}$  . (انظر في العلاقات ٥٦)

$$\left[x, P_x^2\right] = 2 \, h^2 \, \frac{\partial}{\partial x} \tag{1.4}$$

$$[x, H] = \frac{\hbar^2}{m} \frac{\partial}{\partial x} = \frac{i \hbar}{m} P_x$$
 (11.)

حيث H هو الهاملتوني لجسيم طليق (العلاقة ٤٤).

$$[P_x, H] = -i \hbar \frac{\partial V}{\partial x} \tag{111}$$

۱۰ - إن الشرط اللازم حتى يكون مقداران قابليّن للقياس بان واحد بدقة (بدون أخطاء محتملة) هو أن يكون مؤثراهما تبادليين، أي AB = BA أي أن يكون  $\hat{o} = [A, B]$ . هل يمكن، استناداً إلى ذلك واستناداً إلى التمرين (٩)، قياس أزواج المقادير التالية بأن واحد وبدون أخطاء محتملة (مكان جسيم

وكمية حركته)، (مكان جسيم وطاقته).

هل تنسجم هذه النتيجة مع مبدأ اللاحتمية؟.

: بفرض أن المؤثر 
$$A \to d_2$$
 ، بيّن أن المؤثر  $A^A$  المرّف كما يلي  $A^A = I + A + \frac{A^2}{2!} + \frac{A^3}{3!} + ... + \frac{A^n}{n!} + ...$ 

$$=\sum_{n=0}^{\infty} \frac{A^n}{n!}$$
 (۱۱۲) هو مؤثر خطبي أيضاً (قارن ۱۱۲ مع  $(Y : A^2)$  (ملاحظة: س هر، أو لا أنه إذا كان  $(A : A^2)$  فإن

(ملاحظة: بُرَهن أولاً أنه إذا كان A خطياً، فإن A<sup>n</sup>, ..., A<sup>3</sup>, A<sup>2</sup> هي أيضاً

مؤثرات خطية).

١٢ – نعرّف مؤثر الانزياح (Translation operator) بالعلاقة التالية:

$$T_{h} f(x) = f(x + h) \qquad ( ) Y)$$

بفرض أن D = d/d x ، بيّن أن:

$$T_1 = e^{D} \tag{118}$$

الجواب: يمكن أولاً نشر التابع f(x+h) بسلسلة تايلور، فنكتب:

 $T_h f(x) = f(x+h) =$ 

$$= f(x) + \frac{h}{1} \frac{d}{dx} f(x) + \frac{h^2}{2!} \frac{d^2}{dx^2} f(x) + ... + \frac{h^n}{n!} \frac{d^n}{dx^n} f(x) + ...$$

$$T_h f(x) = \left(I + \frac{h}{1}D + \frac{h^2}{2!}D^2 + ... + \frac{h^n}{n!}D^n + ...\right)f(x)$$

نضع الآن h = 1 فنجد:

$$T_1 f(x) = \left(1 + D + \frac{D^2}{2!} + ... + \frac{D^n}{n!} + ...\right) f(x)$$

$$T_1 f(x) = e^D f(x)$$

۱۳ بفرض أن المؤثر  $A خطي وله معاكس <math>A^{-1}$ . وبفرض أن التابع A هو تابع خاص A عاص لـ A يقابل قيمة خاصة A A A A A ، بيّن أن A هو أيضاً تابع خاص  $A^{-1}$  A و بقابل القسمة الخاصة  $A^{-1}$  .

A f = a f الجواب:  $A = A A^{-1} = I$  حسب الفرض، نكتب العلاقة  $A = A A^{-1} = I$  على النحو التالى:  $A = A A^{-1} = I$  نحسب الآن  $A = A A^{-1} = I$ 

$$A^{-1} f = A^{-1} \left(\frac{1}{a} A f\right) = \frac{1}{a} (A^{-1} A f) = \frac{1}{a} I f = \frac{1}{a} f$$
 $A f = a f$ 

(i) A definition of the field  $f$ 

(ii)  $f$ 

(iii)  $f$ 

البرهان:

B (A 
$$f$$
) = B (a  $f$ ) = a (B  $f$ ) = a (a<sup>-1</sup>  $f$ ) =  $f$ 

وكذلك:

$$A (B f) = A (a^{-1} f) = a^{-1} (A f) = a^{-1} (A f) = f$$

١٤- أي مجموعة من المجموعات التالية هي مجموعة مستقلة خطياً:

a) 
$$x. x^2, x^3$$
 b)  $x, x^2, 3x^2-1$ 

c) 
$$\sin x$$
.  $\cos x$ : d)  $\sin^2 x$ ,  $\cos^2 x$ , 1.

١٥ - احسب القيمة المتوسطة لطاقة جسيم في حفرة كمون.

۱۹ – أوجد الحل العام لمعادلة شرودنغر التابعة للزمن لجسيم في حفرة كمون بفرض أن حالة الجسيم في بدء الزمن كانت ممثلة بالتابع (x,0) = x الاستعانة بالتكامل.

u sin u du = sin u - u cos u

# الفصل الضاهس

# الحركة الدورانية والعزم الزاوى

#### الهدف من دراسة هذا الفصل:

 ١ - تعريف العزم الزاوي الكلاسيكي وتحديد مركباته على المحاور في الإحداثيات القطبية .

٢- معرفة المؤثرات المقابلة لمركبات العزم الزاوي على المحاور والمؤثر المقابل لمربع
 العزم الزاوي .

حمونة علاقات التبادل الأساسية بين المؤثرات المذكورة والمعاني الفيزيائية التي
 تتضمنها.

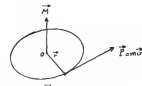
٤- تطبيق على كيفية دراسة الحركة الدورانية لجسم حول محور ثابت.

# العزم الزاوي في الحركة الدورانية:

تمتبر دراسة الحركة الدورانية والعزم الزاوي من أهم المسائل في كيمياء الكم، لأن الالكترونات في الذرات والجزيئات تتحرك حول النوى ولها عزوم زاوية ينتج عنها عزوم مغناطيسية وتأثيرات متبادلة، تظهر آثارها في الطيوف وفي خصائص الجزيئات الأخرى.

إن العزم الزاوي الكلاسيكي لجسيم كتلته m ويدور حول نقطة o حركة دائرية نصف قطرها a هو مقدار متجه M يُعطى بالعلاقة التالية:

$$\overrightarrow{M} = \overrightarrow{r} \wedge \overrightarrow{P} \tag{1}$$



شكل (١): العزم الزاري M باسيم يدور حول مركز O

,  $\overrightarrow{oz}$ ,  $\overrightarrow{oy}$ ,  $\overrightarrow{ox}$ ,  $\overrightarrow{ox}$  ,  $\overrightarrow{ox}$  , also likely  $\overrightarrow{ox}$  ,  $\overrightarrow{ox}$  ,  $\overrightarrow{ox}$  ,  $\overrightarrow{ox}$ 

هي:

$$M_x = y P_z - z P_y$$
 (1-Y)

$$M_{v} = z P_{x} - x P_{x} \qquad (v - Y)$$

$$M_z = x P_y - y P_x$$
  $\cdot$   $(_{\overline{C}} - Y)$ 

أما مربع طول هذا المتجه فيساوي:

$$M^2 = M_x^2 + M_y^2 + M_z^2$$
 (Y)

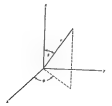
 $P_{y}$  ,  $P_{y}$  ,  $P_{y}$  ,  $P_{x}$  ),  $P_{x}$  ,  $P_{x}$  ,  $P_{x}$  ,  $P_{x}$  ,  $P_{x}$  ),  $P_{x}$  ,  $P_{x}$  , P

$$M_x = -i\hbar \left( y \frac{\partial}{\partial z} - z \frac{\partial}{\partial y} \right)$$
 (1-2)

$$M_y = -i\hbar \left(z \frac{\partial}{\partial x} - z \frac{\partial}{\partial z}\right)$$
 ( $\psi - \xi$ )

$$M_z = -i \frac{1}{h} \left( x \frac{\partial}{\partial y} - y \frac{\partial}{\partial x} \right)$$
 (5-2)

من الأسهل، في دراسة الحركة الدورانية استخدام الإحداثيات القطبية عوضاً عن الإحداثيات الكارتيزية. يمكن الحصول على مركبات العزم الزاوي بتابعية الإحداثيات القطبية باستخدام علاقات التحويل النالية، الواضحة من الشكل (۲):



شكل (٢): الإحداثيات القطبية (٩, ٥, ٢)

$$x = r \sin \theta \cos \phi$$
 (1-0)

$$y = r \sin \theta \sin \phi$$
 ( $\phi - \phi$ )

$$z = r \cos \theta$$
  $(c - a)$ 

يكن كتابة هذه العلاقات على الشكل التالي أيضاً:  

$$r = (x^2 + v^2 + z^2)^{1/2}$$

$$\theta = \cos^{-1} \frac{z}{(x^2 + y^2 + z^2)^{1/2}} \qquad (-7)$$

$$\phi = \tan^{-1} \frac{y}{x} \tag{5-1}$$

يجب أن نعبر الآن عن المشتقات الجزئية في العلاقات (٤)، أي  $\frac{\delta}{a}$  و  $\frac{\delta}{a}$ و 3 مردد المتحولات r و θوφ ومشتقاتها الجزئية، نستعين لهذا الغرض

$$\begin{array}{ll} \text{Herefore} & \frac{\partial}{\partial x} = 0 \\ \text{Herefore} & \frac{\partial}{\partial x} = 0$$

$$\frac{\partial y}{\partial y} = \left(\frac{\partial r}{\partial r}\right) \frac{\partial y}{\partial r} + \left(\frac{\partial \theta}{\partial \theta}\right) \frac{\partial y}{\partial \theta} + \left(\frac{\partial \phi}{\partial \phi}\right) \frac{\partial \phi}{\partial \phi} \quad (\dot{\psi} - V)$$

$$\frac{\partial}{\partial z} = \left(\frac{\partial}{\partial r}\right) \frac{\partial r}{\partial z} + \left(\frac{\partial}{\partial \theta}\right) \frac{\partial}{\partial z} + \left(\frac{\partial}{\partial \phi}\right) \frac{\partial}{\partial \phi}$$
 (Y-Y)

علينا هنا أن نحسب المشتقات الجزئية لكل من r و θ و φ بالنسبة لكل من x و و على سبيل المثال بالعلاقة (٧- أ) ولنحسب المشتقات الجزئية  $\frac{\partial r}{\partial x}$  و  $\frac{\partial r}{\partial x}$ 

 $\frac{3}{3} + \frac{3}{3} + \frac{3}{3} = \frac{3}$ 

إذا ربعنا (٦- أ) واشتقينا طرفي العلاقة الناتجة بالنسبة لـ x نحصل على:

$$2r\frac{\partial r}{\partial x} = 2x \tag{A}$$

is 
$$\frac{\partial x}{\partial x} = \sin \theta \cos \phi$$
 (4)

لحساب 
$$\frac{0}{\sqrt{K}}$$
 نستعين بالعلاقة (٥-ج) التي تكتب على الشكل التالي :

$$\cos\theta = \frac{z}{r} \tag{(1.)}$$

تحسب تفاضل الطرفين مع جعل z ثابتة، فنجد:

$$-\sin\theta d\theta = -\frac{z dr}{r^2} \tag{11}$$

نقسم الطرفين على x مع تثبيت z و y ، فنجد:  

$$\sin \theta \frac{\partial \theta}{\partial x} = \frac{z}{-2} \frac{\partial r}{\partial x}$$
 (۱۲)

نموض الآن z من (٥-ج) و 
$$\frac{\partial r}{\partial x}$$
 من (٩) فنجد:
$$\frac{\partial \theta}{\partial x} = \frac{\cos \theta \cos \phi}{r}$$
(۱۳)

$$\frac{\partial \theta}{\partial x} = \frac{\cos \theta \cos \phi}{r} \tag{17}$$

$$\tan \phi = \frac{y}{x} \tag{15}$$

نحسب تفاضل الطرفين أولاً، فنجد:

$$\frac{d\phi}{\cos^2\phi} = \frac{x\,dy - y\,dx}{x^2} \tag{10}$$

نجعل y ثابتة ( dy = 0 ) ونقسم على x dx فنجد:

$$\frac{1}{\cos^2 \phi} \frac{\partial \phi}{\partial x} = -\frac{y}{x^2} \tag{17}$$

نحسب  $\frac{y}{2}$  من العلاقتين (٥- أ) و (٥- ب) حيث نجد:

$$\frac{y}{x^2} = -\frac{r \sin \theta \sin \phi}{r^2 \sin^2 \theta \cos^2 \phi} = -\frac{\sin \phi}{r \sin \theta \cos^2 \phi}$$
 (17)

نعوض (١٧) في (١٦) فنحصل على مايلي:

$$\frac{\partial \phi}{\partial x} = -\frac{\sin \phi}{r \sin \phi} \tag{1A}$$

إذا عوضنا الآن (٩) و(١٣) و(١٨) في (٧- أ) نجد:

$$\frac{\partial}{\partial x} = \sin \theta \cos \phi \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\cos \theta \cos \phi}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} - \frac{\sin \phi}{r \sin \theta} \frac{\partial}{\partial \phi} (14)$$

إذا عدنا الآن إلى العلاقتين (٧- ب) و (٧- ج) وقمنا بخطوات مشابهة

$$\frac{\partial}{\partial y} = \sin\theta \sin\phi \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\cos\theta \sin\phi}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{\cos\phi}{r \sin\theta} \frac{\partial}{\partial \phi} (\Upsilon^*)$$

$$\frac{\partial}{\partial z} = \cos\theta \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\sin\theta}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} \tag{(Y1)}$$

نعوض الآن العلاقات (٥) و(١٩) و(٢٠) و(٢١) في العلاقات (٤)

نتحصل على مؤثرات مركبات العزم الزاوى ، حيث نجد: 
$$M_x \to i \, \dot{h} \left(\cot\theta \, \cos\phi \, \frac{\partial}{\partial\, \phi} + \sin\phi \, \frac{\partial}{\partial\, \theta} \right)$$
 (۱-۲۲)

$$M_y \rightarrow i \hbar \left( \cot \theta \sin \phi \frac{\partial}{\partial \phi} - \cos \phi \frac{\partial}{\partial \theta} \right)$$
 ( $\phi$ -YY)
$$M_z \rightarrow -i \hbar \frac{\partial}{\partial \phi}$$
 ( $\phi$ -YY)

أما المؤثر المقابل لمربع العزم الزاوي M<sup>2</sup> فنحصل عليه من تربيع العلاقات

$$M^{2} \rightarrow \hat{h}^{2} \left[ \frac{1}{\sin \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \left( \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \right) + \frac{1}{\sin^{2} \theta} \frac{\partial^{2}}{\partial \phi^{2}} \right] (\Upsilon\Upsilon)$$

$$M^{2} \rightarrow -\hat{h}^{2} \left[ \frac{\partial^{2}}{\partial \theta^{2}} + \cot \theta \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{1}{\sin^{2} \theta} \frac{\partial^{2}}{\partial \phi^{2}} \right]$$

تتصف مركبات (وبالتالي مؤثرات) العزم الزاوي بالخصائص الهامة التالية:

$$M_z M_x - M_x M_z = i \hbar M_y$$
 (1-78)

$$M_{\nu}M_{\nu}-M_{\nu}M_{\nu}=i\hbar M_{\nu}$$
 ( $\psi-\Upsilon\xi$ )

$$M_y M_z - M_z M_y = i \hat{n} M_x$$
 (5-71)

تُدعى العلاقات السابقة علاقات النبادل، وتُدعى الحدود الموجودة في طرفها الأيسر: المبادلات. يكون مبادل مؤثرين A و B أي (AB - BA) معدوماً إذا كان المؤثران تبادليين، أي إذا كان AB = BA يتضح من علاقات النبادل (٢٤) أن مركبات العزم الزاوي ليست تبادلية فيما بينها، وهذا يعني استناداً لما درسناه في الفصل السابق، أنه لا يكن قياس مركبتن أو أكثر من مركبات العزم الزاوي بدقة وبأن واحد. يتنج عن هذا الأمر أنه إذا استطعنا أن نعلم قيمة مركبة من مركبات

العزم الزاوي على أحد المحاور فإنه يتعذر علينا معرفة المركبتين الآخريين بدقة. ولكن يمكن حساب القيم المتوسطة لهاتين المركبتين.

من الخصائص الأخرى الهامة للعزم الزاوي علاقات التبادل التالية بين مربع العزم الزاوي M² وبين مركباته على المحاور:

$$M^2 M_a - M_a M^2 = 0$$
 (1-Yo)

$$M^2 M_v - M_v M^2 = 0$$
 (-Yo)

ينتج من هذه العلاقات أنه يمكن قياس طول متجه العزم الزاوي (أو مربعه) وإحدى مركباته على المحاور الثلاثة بدقة وبأن واحد. فإذا كان الجسيم المتحرك على سبيل المثال، الكترونا يدور حول النواة كما في ذرة الهيدروجين، فإنه يمكن قياس عزمه الزاوي المداري ومركبة هذا العزم على أحد المحاور، ويتم هذا الأمر عن طريق اخضاع المدارت إلى حقل معناطيسي خارجي، بحيث تكون مركبة العزم الزاوي التي يمكن قياسها بدقة منطبقة على متجه الحقل الخارجي، أما المركبتان الاخريان العموديتان على متجه الحقل الخارجي فلايمكن تعيينهما بدقة ولكن يمكن حساب قيمها المتوسطة. تتم عملية القياس هذه في الواقع بطريقة غير مباشرة وذلك عن طريق دراسة طيف العنصر المدوس.

## دراسة الحركة الدورانية حول محور ثابت:

عندما ندرس حالة جملة ما، نبدأ بكتابة معادلة شبرودنغر غير التابعة للزمن لهذه الجملة ثم نوجد حلولها الخاصة. تساعدنا هذه الحلول في حساب القيم المتوسطة لمختلف المقادير المتعلقة بالجملة وذلك عن طريق معرفة المؤثرات المقابلة لهذه المقادير واستخدام دستور القيمة المتوسطة. تبدأ عملية كتابة معادلة شرودنغر بإيجاد المؤثر الهاملتوني للجملة وفقاً للأسلوب الذي مر شرحه سابقاً.

لنفر ض الآن أن جسماً يدور حول محور ثابت Oz ، وليكن I عزم عطالة هذا الجسم (أو عزم قصوره الذاتي) بالنسبة لهذا المحور. إن طاقة الجسم في هذه الحالة

 $E = T = \frac{1}{2} I \omega^2 = \frac{I^2 \omega^2}{2I} = \frac{M_y^2}{2I}$  (۲٦)

حيث © السرعة الزاوية حول محور الدوران، و M العزم الزاوي حول المحور ويساوي إلى :  $M_z = I \, \omega$  . ينطبق  $M_z = M_z$  على محور الدوران نا المؤثر المقابل لـ  $M_{\rm ad}$  هو 6/6 نا - (الملاقة ۲۲ - جـ) والمؤثر المقابل لـ  $M_{\rm ad}^2$  هو إذن: هذه الدائر في هذه لل أن المؤثر الهاملتوني  $\pm 1$  للجسم الدائر في هذه أن المؤثر الهاملتوني ألم الدائر في المدائر في المدا

الحالة يساوي المؤثر المقابل للطاقة الحركية الدورانية 
$$T$$
 أي: H = T =  $-\frac{\hbar^2}{2T}\frac{d^2}{d\,\phi^2}$  (۲۷)

تعوض H في معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن Η ψ=E ψ لنحصل على

نموض 
$$H$$
 في معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن  $H$   $\psi = E$   $\psi$  نمور معادلة شرودنغر الخاصة بالجسم الذي يدور حول محور ثابت: 
$$-\frac{\hbar^2}{2\, I} \, \frac{d^2\, \psi\left(\phi\right)}{d\,\phi^2} = E\, \psi\left(\phi\right) \qquad \qquad (\Upsilon \Lambda)$$

تكتب هذه المعادلة على الشكل التالي أيضاً:

$$\frac{\mathrm{d}^2 \, \Psi}{\mathrm{d} \, \mathrm{d}^2} + \mathrm{K}^2 \, \Psi = 0 \tag{74}$$

حيث:

$$K^2 = \frac{2IE}{\hbar^2} \tag{(4.5)}$$

إن الحل الخاص لهذه المادلة هو من الشكل:

$$\Psi \left( \phi \right) = c e^{iK\phi} \tag{(4)}$$

حيث c ثابتة . حتى يكون هذا الحل مقبولاً يجب أن يتصف بخصائص توابع الموجة المقبولة . منها أن يكون وحيد التعيين ، بمعنى أن تكون له قيمة واحدة عندما يكون الجسم في وضع محدد وهذا يعنى هنا أنه إذا دار الجسم زاوية قدرها  $\pi$  حول محور الدوران فإنه يعود إلى وضعه السابق لذلك يجب أن يكون للتابع  $\psi$  نفس القيمة السابقة ، أي يجب أن يكون :  $(\pi + 2\pi)$   $\psi$  =  $(\phi)$   $\psi$ 

 $e^{iK\phi} = e^{iK(\phi + 2\pi)} = e^{iK\phi}$ ,  $e^{iK \cdot 2\pi}$ 

أي يجب أن يتحقق الشرط التالي:

$$e^{iK 2\pi} = 1 \tag{YY}$$

لإيجاد قيم K التي تحقق هذا الشرط نستعين بعلاقة أولر:

 $e^{ix} = \cos x + i \sin x$ 

أي يجب أن يكون:

 $\cos (2 \pi K) + i \sin (2 \pi K) = 1$ 

نرى من ذلك أن K يجب أن يحقق مايلي:

$$2 \pi K = m \times 2 \pi$$
 ,  $m = \pm 1, \pm 2, ...$  (Y)

' K = m

حيث m عدد نام موجب أو سالب (أو صفر ، لكن m=0 تعني عدم وجود حركة

دورانية). نرى من العلاقتين (٣٠) و(٣٤) أنه حتى يكون التابع ٧ مقبولاً يجب أن يك ن :

$$K = m = \frac{\sqrt{2 \text{ IE}}}{\hbar} \tag{(70)}$$

$$E_m = \frac{m^2 h^2}{2T}$$
 ,  $m = \pm 1, \pm 2, ...$  (Y7)

إن الحلول الحاصة لمعادلة شرودنغر للجسم الدائر حول محور ثابت oz هي إذن:

$$\Psi_{-}(\phi) = c e^{i m \phi}$$
,  $m = \pm 1, \pm 2, ....$  (YV)

يوجد لكل قيمة لـ m تابع  $w_m$  ومسترى للطاقة  $E_m$ . تقابل القيم الموجبة لـ m جهة الدوران الموجبة حول المحور (باتجاه عقارب الساعة مثلاً)، وتقابل القيم السالبة جهة الدوران السالبة (عكس اتجاه عقارب الساعة). من الواضح أن طاقة الجسم الدائر تتعلق بـ  $m^2$  أي أنها لاتتأثر بجهة الدوران. هكذا نرى أن مستويات الطاقة ثنائية التعدد، بمنى أن كل مستوي يقابل تابعين موجيين أحدهما عمل الحركة بالاتجاه الموجه والآخر والآنجر والآنجر الشجاه السالب.

نرى أيضاً أن العلاقة (٣٦) أن طاقة الحركة الدورانية تنفير على شكل قفزات وليس بشكل مستمر. إن المسافة بين مستويين متنالين للطاقة تتناسب عكسياً مع قيمة عزم العطالة (أو عزم القصور الذتي) I. تكون هذه المسافة صغيرة جداً في حالة الأجسام الثقيلة، لذلك يبدو لنا هنا أن طاقة الدوران تتغير بشكل مستمر عملياً، أما في حالة الجسيمات الصغيرة تكون I صغيرة، والمسافة بين مستويات الطاقة كبيرة، فيظهر الانقطاع في الطاقة.

 $\stackrel{\longleftarrow}{}$  لنحسب الآن القيمة المتوسطة لمربع العزم الزاوي على المحور  $\infty$  ، أي  $M^2 > 1$ . نطق دسته الله سطة :

$$< M_z^2 > = \frac{c^2 \int e^{-im\phi} \left( -\frac{\hbar^2}{d\phi^2} \right) e^{im\phi} d\phi}{c^2 \int e^{-im\phi} \times e^{im\phi} d\phi}$$

$$= m^2 \frac{\hbar^2}{i} \qquad (\%)$$

$$= m^2 \frac{\hbar^2}{i} \qquad (\%)$$

$$\vdots \qquad (\%)$$

$$M_z = m \frac{\hbar}{i} \qquad m = \pm 1, \pm 2, ... \qquad (\%4)$$

تنسجم هذه النتيجة مع فرضية بور المتعلقة بالعزم الزاري للالكترون في ذرة الهيدووجين. إن إشارة  $M_z$  من إشارة m . عندما يدور الجسم بالاتجاه الموجب (m > 0) تكون جهة  $\frac{1}{M_z}$  منطبقة على الاتجاه الموجب للمحور  $\frac{1}{M_z}$  ، وعندما يدور الجسم بالاتجاه السالب، تكون m < 0 وجهة  $\frac{1}{M_z}$  بعكس اتجاه للحور  $\frac{1}{M_z}$ .

 $\mathbf{M}_{\mathrm{z}},\,\mathbf{M}^{2}$  التوابع الخاصة والقيم الخاصة والقيم

بينًا في هذا الفصل أن مؤثر مربع العزم الزاوي M² يتبادل مع مؤثر مركبة هذا العزم على المحور Oz M₂ (العلاقة ٢٥-ج)، وذكرنا أن هذا يعني أن لهما توابع خاصة مشتركة. نريد هنا أن نبين ماهي هذه التوابع الخاصة وماهي القيم الخاصة المقابلة لها، وماهي خصائصها الرئيسية.

يتعلق المؤثران M² و M بالمتحولين المستقلين θ و ﴿(انظر في ٢٣- ج) و(٢٣) وهذا يعني أن توابعهما الخاصة هي أيضاً توابع لهذين المتحولين. نرمز لهذه التوابع بـ (٩, ٥) ي عقق هذه التوابع معادلتي القيم الخاصة التاليتين:

$$M^2 Y(\theta, \phi) = a Y(\theta, \phi)$$
 ( $\xi \cdot$ )

$$M_{\alpha} Y (\theta, \phi) = b Y (\theta, \phi)$$
 (£1)

حيث a و b القيم الخاصة المقابلة. نلجأ هنا، لإيجاد حلول المعادلتين السابقتين، إلى طريقة فصل المتحولات، أي أننا نفتش عن الخلول الخاصة التي هي حاصل ضرب تابعين، أحدهما تابع للمتحول المستقل θ والآخر تابع للمتحول φ، قنضم:

$$Y(\theta, \phi) = \Theta(\theta) \cdot \Phi(\phi)$$
 (£Y)

نبدأ الآن بالمعادلة (٤١) ونعوض فيها  $M_z$  من (٢٢ – ج) و $(\theta,\,\phi)$  x من :(£Y)

$$-i \hbar \frac{\partial}{\partial \phi} \Theta (\theta) \Phi (\phi) = b \Theta (\phi) \Phi (\phi)$$
 (27)

إن التابع (θ) و يتعلق فقط بالمتحول θ وهو ثابت عند الاشتقاق بالنسبة له ، لهذا نكتب العلاقة السابقة على الشكل:

$$-i\hbar \Theta (\theta) \frac{d\Phi (\phi)}{d\phi} = b\Theta (\theta)\Phi (\phi)$$

نقسم على (θ) θ فنجد:

$$-i \hbar \frac{d \Phi(\phi)}{d \phi} = b \Phi(\phi)$$

 $\frac{d\Phi\left(\phi\right)}{\Phi\left(\phi\right)} = \frac{ib}{h}d\phi$ (23)

ين حلول هذه المعادلة هي من الشكل العام .  $\Phi \left( \phi \right) = c \; e^{i \; b \; \phi \; / \; \hbar}$ 

$$b(\phi) = c e^{i b \phi / \hbar}$$
 (£0)

حيث c ثابتة التكامل.

إذا وضعنا الآن:

$$\frac{b}{h} = K \tag{$\xi$}$$

تأخذ المادلة (٤٥) الشكل:

$$\Phi (\phi) = c e^{i K \phi}$$
 (\$\tag{\xi})

هذه الحلول هي نفس التوابع (٣١) في الحركة الدورانية حول المحور 20 وقد بينا أنها لاتكون مقبولة إلا إذا توفر في X الشرط التالي:

$$K = m = 0, \pm 1, \pm 2, ....$$
 (£A)

نعوض K من هذه العلاقة في (٤٦) فنصل إلى الشرط الذي يجب أن تحققه القيمة الخاصة b للمؤثر . M:

$$b = K \dot{h} = m \dot{h}$$
,  $m = 0, \pm 1, ...$  (£4)

تعني هذه العلاقة أن القيم الخاصة، أو قيم مركبة العزم الزاوي على المحور من المجسيم الدائر هي قيم مكممة. كنا قد وصلنا إلى نفس هذه النتيجة عند دراسة حركة جسم حول المحور على العلاقة ٣٩).

يجب أن نلاحظ هنا أيضاً مايلي: إن التوابع (63) هي توابع خاصة للمؤثر  $M_{\rm g}$  كما هي توابع خاصة للمؤثر  $M_{\rm g}$  كما هي توابع خاصة للهاملتوني لجسم يدور حول محور ثابت 0 و باللغعل إن هذه التوابع تمثل مركبة الحركة الدورانية حول هذا المحور، لأنها تتعلق فقط بالمتحول 0 وهو المتحول الذي ينشأ عن الدوران حول 0 (انظر في الشكل 0)، أضف إلى ذلك أن طاقة الحركة الدورانية حول 0 ترتبط مباشرة بالعزم الزاوي 0 (الملاقة 0).

نستطيع الآن أن نحسب الثابتة c في التوابع الخاصة (٤٧) باستخدام علاقة

$$\Phi^{\bullet} \Phi d \phi = 1$$
 (0 • )

$$c=1/\sqrt{2\pi}$$
 يؤدى إجراء التكامل إلى:

نلخص ماسبق بما يلي: إن التوابع الخاصة للمؤثر  $M_{_2}$  وقيمه الخاصة هي

على التوالي:  

$$\Phi (\phi) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{i m \phi} \qquad (٥١)$$

$$b = m \dot{h}$$
 ,  $m = 0, \pm 1, \pm 2, ...$  (4Y)

: بعود الآن إلى معادلة القيم الخاصة (٤٠) ونعوض فيها ( $\theta, \phi$ ) Y ب

$$\begin{split} Y\left(\theta,\phi\right) &= \vartheta\left(\theta\right)\Phi\left(\phi\right) \\ &= \frac{1}{\sqrt{2\,\pi}}\,\vartheta\left(\theta\right)\,e^{i\,m\,\phi} \end{split} \tag{64}$$

فنجد:

$$M^2 \Theta (\theta) e^{i m \phi} = a \Theta (\theta) e^{i m \phi}$$
 (\$\delta(\epsilon)

نعوض عن M² من (٢٣):

$$-\frac{1}{\hbar^2} \left( \frac{\partial^2}{\partial \theta^2} + \cot \theta \right) \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{1}{\sin^2 \theta} \left( \frac{\partial^2}{\partial \phi^2} \right) \theta \right) \theta = 0$$

$$= a \Theta(\theta) e^{i m \phi} \qquad (o o)$$

إذا أجرينا الاشتقاق بالنسبة إلى ، ثم قسمنا طرفي المعادلة على ﴿ ei m ﴿ وَالْجَرِينَا الاَسْتَقَاقُ بِالنسبة إلى اللهِ المِلْمِ

$$\frac{d^2 \theta}{d\theta^2} + \cot \theta \frac{d \theta}{d\theta} - \frac{m^2}{\sin^2 \theta} \theta = -\frac{a}{h^2} \theta \qquad (61)$$

حيث وضعنا، للتسبط Θ = (θ) Θ.

$$rac{d^2 \, heta}{d \, heta^2} + \cot \, heta \, rac{d \, heta}{d \, heta} - rac{m^2}{\sin^2 \, heta} \, rac{ heta}{h^2} \, heta \qquad (eV)$$

يتطلب إيجاد حلول هذه المعادلة الدخول في تفصيلات رياضية تخرج عن الحدود التي رسمناها لهذا الكتاب، لذلك لن ندخل هنا في هذه التفصيلات بل نكتفي بذكر النتائج.

$$a = \ell(\ell + 1)\hbar^2$$
 ,  $\ell = 0, 1, 2, ...$  (0A)

حيثًا عدد تام موجب أو صفر، ويرتبط بالعدد m الذي يظهر في المعادلة (٥٧) بالعلاقةًا ≥ [m]. أي:

$$m = -\ell, -\ell + 1, ..., -1, 0, 1, 2, ..., +\ell$$
 (04)

أما التوابع € فتعطى بالعلاقة:

$$\Theta_{\ell m}(\theta) = \left[\frac{(2\ell+1)}{2} \frac{(\ell - |m|)!}{(\ell + |m|)!}\right]^{\frac{1}{2}} \times P_{\ell}^{|m|}(\cos \theta)^{(1)}$$

حيث  $P_{\ell}^{[m]}$  (cos  $\theta$ ) كثيرات حدود لوجاندر المرفقه،

وتعطى بالعلاقة التالية:

$$P_{\ell}^{[m]}(x) = \frac{1}{2^{\ell}\ell!} (1 - x^{2})^{\frac{[m]}{2}} \frac{d^{\ell + [m]}}{d x^{\ell + [m]}} (x^{2} - 1)^{\ell} (1)$$

.

حيث وضعنا  $x = \cos \theta$ . بعض التوابع ( $\theta$ )  $\theta = 0$  معطى في الجدول (1) في الفصل السادس. هذه التوابع هي كثيرات حدود لوجاندر المرفقة والمنظمة.

 ${
m M_2}$  هكذا نكون قد وجدنا التوابع الخاصة والقيم الخاصة للمؤثرين  ${
m M_2}$  وهي:

$$Y(\theta, \phi) = \Theta_{\ell, m}(\theta) \Phi_{m}(\phi)$$
 (77)

حيث ( $\phi$ )  $\Phi$  معطاة بالعلاقة (٥) بينما ( $\theta$ )  $\Theta$  معطاة بالعلاقتين (٢٠) و(٢١). تدعى التوابع ( $\phi$ ,  $\phi$ )  $\Psi$  التوابع التواققية الكروية. أما القيم الخاصة  $\Phi$  فهي معطاة بالعلاقتين (٥٧) و(٥٨) على الترتيب.

إن القيم الخاصة a (العلاقة ۹۸) هي قيم مربع طول العزم الزاوي للجسيم: الذي يدور حول مركز ثابت. إن طول متجه العزم يُعطى إذن بالعلاقة  $|M| = \sqrt{\ell(\ell+1)} \, \hbar$  ,  $\ell = 0, 1, 2, ...$ 

هذا يعني أن متجه العزم الزاوي يأخذ اتجاهات محددة في الفضاء عددها يساوي عدد قيم m أي (1 + 2 2) قيمة . سنعطي تمثيلاً بيانياً لهذه التتيجة في الفصل القادم عندما ندرس حركة الالكترون حول النواة في ذرة الهيدروجين. إن الانقطاع في الاتجاه يحصل في الواقع عندما يكون الجسيم الدائر، كالالكترون خاضماً إلى حقل خارجي ينطبق على للحور 200 .

نستنتج من كل ماسبق أن الحركة الدورانية حركة مكممة، وأن العزم الزاوي الناتج عن هذه الحركة يأخذ قيماً محددة ذات بنية منقطعة، كما يأخذ اتجاهات محددة، عند وجود حقل خارجي يؤثر على الجسيم الدائر.

### أسئلة وتمارين للفصل الخامس:

- ١- ماهي العلاقة الكلاسيكية التي تعطي العزم الزاوي لجسيم يدور حول نقطة؟ .
   ٢- هل العزم الزاوي مقدار متجه؟ ماهى عناصر هذا المتجه، وماهي العلاقات
- التي تعطي مركبات هذا المتجه على محاور الإحداثيات وذلك بتابعية مركبات كمية حركة الجسيم وإحداثياته ?.
- ٣- ماهي المؤثرات الكوانتية المقابلة لمركبات متجه العزم الزاوي، وماهو المؤثر
   المقابل لم يع هذا المتجه؟
  - ٤- اكتب عبارة المؤثرات المشار إليها في السؤال السابق في الإحداثيات القطبية .
- اكتب علاقات التبادل الأساسية بين المؤثرات المقابلة لمركبات العزم الزاوي،
   ويين مؤثرات المركبات ومؤثر مربع العزم.
  - ٦- ماهو المعنى الفيزيائي لعلاقات التبادل المذكورة في السؤال السابق؟ .
- ٧- هل تختلف خصائص العزم الزاوي الناتج عن الحركة الدورانية حول نقطة عن
   خصائص العزم الزاوي لجسيم والناتج عن دورانه حول مركز ثقله. يدعى
   العزم الزاوي الأخير السين.
- (الجواب: كلا. إن خصائص العزم الزاوي، لاسيما علاقات التبادل في المعادلات (٩ و١٠) هي علاقات عامة).
- ٨- اكتب معادلة شرودنفر لجسم يدور حول محور ثابت 02 ، وأوجد حلول هذه
   المعادلة ومستويات الطاقة الدورانية. ماهو مقدار تعدد مستويات الطاقة?

#### غارين ومسائل:

1- احسب قيمة الثابتة C في التابع (٣١) بحيث يكون منظماً في المجال (0, 2 π)

$$(c = \frac{1}{\sqrt{2 \pi}} : -\frac{1}{\sqrt{2 \pi}})$$

٢- قارن الفرق بين المستويين الأول والثاني من مستويات طاقة الحركة الدورانية
 حول محور ثابت وذلك في الحالتين التاليين:

أ – الجسم الدائر هو الكترون يدور على دائرة نصف قطرها 0.53 انغستروم (كتلة الالكترون = . 2<sup>88–10</sup> × 9.109 ).

 ب- الجسم الدائركتلة نقطية قدرها غرام واحد تدور على دائرة نصف قطرها اسم.

. 6.626 × 10<sup>-27</sup>erg. s تساوي: h ثابتة بلانك

 $M_-$  بيّن أن التابع (٣١) هو تابع خاص للمؤثر  $M_{_{\rm Z}}$  المعطى بالعلاقة (٧ – ج)، ماهى القيمة الخاصة لـ  $M_{_{\rm Z}}$  المقابلة لهذا التابع .

 $\psi(\theta) = \cos \theta$  = بيّن أن التابع التالي:

هو تابع خاص للمؤثر المقابل لمربع العزم الزاوي المعلى بالعلاقة ( $\Upsilon$ ). 0 - تتألف جملة من جسيمين يدوران حول نقطة 0 ، العزم الزاوي للأول هو 0 - 0 العزم الزاوي للأول هو 0 العزم الزاوي 0 العزم الزاوي 0 العزم الزاوي

 $\,\,{\rm M}_{2z},\,{\rm M}_{2y},\,{\rm M}_{2z}$  للثاني هو  $\,\,{\rm M}_2$  ومركباته هي:

اشرح كيف يمكن إيجاد العزم الزاوي الحاصل لجملة الجسيمين ومركبات هذا العزم على المحاور. ماهي المؤثرات المقابلة لمركبات العزم الحاصل على للحاور. عمّم النتيجة على جملة مكونة من أكثر من جسيمين!

٦- أوجد قيم مربع العزم الزاوي من أجل: 0 = او 1=2 و 2=2 4 ماهو

acc arrive latin little  $\sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{2}$  and  $\sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{2}$  and  $\frac{1}{2}$  and  $\frac{1}{2}$  and  $\frac{1}{2}$  and  $\frac{1}{2}$  and  $\frac{1}{2}$  and  $\frac{1}{2}$ 

٧- أوجد باستخدام العلاقتين (٦٠) و(٦١) كثيرات حدود لوجاندر المرفقة

٧- اوجد باستحدام العلاقين (۱۰) و (۱۱) دييرات حدود توجاندا المراه
 و المنظمة المقابلة للقيم التالية للعددين \$ و m :

a)  $\ell = 0$  , m = 0 , b)  $\ell = 1$  , m = -1, 0, 1

قارن النتائج مع الجدول (١) في الفصل القادم (السادس).

٨- برهن على صحة العلاقات (٢٤) و(٢٥)، استعن بالعلاقات في التمرين
 (٧) في الفصل السابق (الفصل الرابع).

9 - ربِّع كلاً من المؤثرات  $M_{_{2}}, M_{_{y}}, M_{_{x}}$  المعطاة بالعلاقات (YY) ثم اجمعها لتحصل على  $M^2$  (العلاقة  $Y^2$ ).

ملاحظة: انتبه إلى ترتيب المؤثرات أثناء حساب المربعات:

مثال:

$$\begin{aligned} M_x^2 &= M_x \cdot M_x \\ &= -\hbar^2 \left[ \cot^2 \theta \cos \phi \frac{\partial}{\partial \phi} \left( \cos \phi \frac{\partial}{\partial \phi} \right) + \sin^2 \phi \frac{\partial^2}{\partial \theta^2} + \right. \end{aligned}$$

$$+\cot\theta\cos\phi\frac{\partial}{\partial\phi}\left(\sin\phi\frac{\partial}{\partial\theta}\right)+\sin\phi\cos\phi\frac{\partial}{\partial\theta}\left(\cot\theta\frac{\partial}{\partial\phi}\right)$$

۱۰ احسب مؤثر لابلاس  $abla^2$  بدلالة الإحداثيات القطبية  ${\bf r}$  و  ${\bf \theta}$  و  ${\bf \phi}$ .

ملاحظة: ربّع العلاقات (۱۹) و (۲۰) و (۲۱) مع الانتباء إلى ترتيب
المضاريب، ثم اجمع المربعات وبسط العلاقة الناتجة.

$$\nabla^2 = \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{2}{r} \frac{\partial}{\partial r} + \frac{1}{r^2} \frac{\partial^2}{\partial \theta^2} + \frac{1}{r^2} \cot \theta \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{1}{r^2 \sin^2 \theta} \frac{\partial^2}{\partial \phi^2}$$

$$=\frac{1}{r^2}\frac{\partial}{\partial r}\left(r^2\frac{\partial}{\partial r}\right) + \frac{1}{r^2\sin\theta}\frac{\partial}{\partial\theta}\left(\sin\theta\frac{\partial}{\partial\theta}\right) + \frac{1}{r^2\sin^2\theta}\frac{\partial^2}{\partial\theta^2\phi}$$

الفصل السادس

# ذرة الهيدروجين

### الهدف من دراسة هذا الفصل:

- ١- أن يتعلم الطالب أن حركة جملة جسيمين حول مركز ثقلهما تكافئ حركة كتلة وحيدة هي الكتلة المختزلة حول نقطة ثابتة. وأن يستفيد من ذلك في كتابة معادلة شرودنغر لذرة الهيدروجين بشكلها المسط.
- إن يعلم مبدأ طريقة حل معادلة شرودنغر لذرة الهيدروجين (طريقة فصل المتحولات)، ثم أن يطلع على كثيرات حدود لوجاندر المرفقة، وكثيرات حدود (الأغير Laguerre) المرفقة، التى تُبنى منها ترابم الموجة.
  - m أن يدرك الطالب المعانى الفيزيائية للأعداد الكوانتية n و أ و m.
- إن يعرف الطالب معنى المدار، وكيفية تحديد شكله، استناداً إلى معرفة توابع
   موجة الهيدروجين، والمعنى الاحتمالي لمربع تابع الموجة.
- ٥- أن يعلم أن العزم الزاوي للالكترون مقدار مكمم، وأن اتجاه هذا العزم في
   الفضاه في حالة وجود حقل خارجي هو أيضاً شيء مكمم.
  - ٦- أن يعلم الطالب ماهو المقصود بالمدارات شبه الهيدروجينية.

#### ذرة الهيدروجان:

تعتبر دراسة بنية ذرة الهيدروجين من أهم المسائل في كيمياء الكم ليس فقط لأن ذرة الهيدروجين أبسط الذرات في الطبيعة بل أيضاً لأن دراسة بنية الذرات الأكثر تعقيداً تستند إلى توابع موجة الهيدروجين وإلى المدارت شبه الهيدروجينية. تتكون ذرة الهيدروجين من جملة جسيمين مشحونين يتحاذبان بقوة كولونية - (كولومية) وهما النواة (البروتون) والالكترون. يكن تحليل حركة جملة هذين الجسيمين في الفضاء إلى حركة انتقالية لمركز الثقل، وحركة الجسيمين بالنسبة إلى مركز الثقل. تتوقف طاقة ذرة الهيدروجين الداخلية، وهي التي تهمنا في دراستنا هنا، على حركة النواة والالكترون بالنسبة لمركز ثقل اللذرة، لذلك سنهمل حركة مركز الثقل في الفضاء. وسنبدأ دراستنا لذرة الهيدروجين ببيان أن حركة جملة جسيمين بالنسبة لمركز ثقلهما تكافئ حركة كتلة وحيدة بالنسبة لنقطة تبعد عنها مسافة تساوي المسافة بين الجسيمين. منستفيد بعد ذلك من هذا الأمر في كتابة الحلول تمثل مدارت مختلفة يمكن أن يتحرك فيها الالكترون. كل مدار منها يقابل طاقة معينة لذرة الهيدروجين وإيجاد حلولها الخاصة، وسنبين أن هذه طاقة معينة لذرة الهيدروجين وعزماً زاوياً محدداً. تلعب المدارات الهيدروجينية (أو شبه الهيدروجينية للجزيئات متعددة الذرة الهيدروجينية) دوراً هاماً في فهم البنية الالكترونية للجزيئات متعددة الذرت.

### حركة جملة جسيمين بالنسبة لمركز ثقلهما:

لتكن جملة مؤلفة من جسيمين كتلة الأول  $m_1$  والثاني  $m_2$  والمسافة بينهما r. يمكن كما ذكرنا تحليل حركة جملة هذين الجسيمين في الحالة العامة إلى حركة انسحابية لمركز ثقلهما، وحركة الجسيمين بالنسبة إلى مركز الثقل. سنركز انتباهنا فيما يلى على حركة الجسيمين بالنسبة إلى مركز ثقلهما.

إن حركة الجسيمين في الفضاء تُحدّد في الحالة العامة بستة متحولات مستقلة، ثلاثة منها تُحدّد حركة مركز الثقل وثلاثة تُحدّد حركة الجسيمين بالنسبة لمركز الثقل. فإذا كانت إحداثيات الجسيم الأول هي  $(x_1, y_1, z_1)$ وإحداثيات الثاني  $(x_2, y_2, z_2)$  وكانت المسافة بينهما  $x_1$  فإن مركبات  $x_2$  على المحاور تعطى بالعلاقات الثالية:

$$r_x = x_2 - x_1$$
 ,  $r_y = y_2 - y_1$  ,  $r_z = z_2 - z_1$  (1)

لاتتغير قيم ٢, ٢, ٢ أثناء الحركة الإنسحابية للجملة، أي أثناء حركة مركز الثقل، لكنها تتغير أثناء حركة الجسيمين بالنسبة لمركز الثقل، لذلك يمكن اعتبارها متحولات مستقلة تصف حركة الجسيمين بالنسبة لمركز ثقلهما.

نحسب أو لا الطاقة الحركية الناتجة عن حركة الجسيمين بالنسبة لمركز ثقلهما، أي الناتجة عن تغير المتحولات المستقلة  $r_x$ ,  $r_y$ ,  $r_x$  إلى الطاقة الحركية للجسيمين  $r_y$ .

$$T = \frac{P_1^2}{2 m_1} + \frac{P_2^2}{2 m_2} \tag{Y}$$

 ${
m T}$  حيث  ${
m P}_{1}$  و  ${
m P}_{2}$  كميتا حركة الجسيمين، الأول والثناني. إن المؤثر المقابل لـ

: 4

$$T \rightarrow -\frac{\hbar^2}{2} \left[ \frac{1}{m_1} \nabla_1^2 + \frac{1}{m_2} \nabla_2^2 \right] \tag{\Upsilon}$$

سنعبّر الآن عن  $^{2}$  و  $^{2}$  بتابعية المتحولات المستقلة  $^{2}$  ،  $^{2}$  و معتبرين مركز الثقل ثابتاً، لدينا استناداً إلى خصائص الاشتقاق  $\frac{\partial}{\partial x_{1}} \times \frac{\partial}{\partial x_{2}} = \frac{\partial}{\partial x_{3}} \times \frac{\partial}{\partial x_{3}} = \frac{\partial}{\partial x_{3}}$ 

تعني هذه العلاقة مايلي: لكي نشتق مقداراً بالنسبة لـ x نشتقه أولاً بالنسبة لـ y نشتقه أولاً بالنسبة لـ y و نضرب الناتج بشتق T بالنسبة لـ x (طريقة تغيير المتحول في الاشتقاق).

نحسب قيمة 
$$\frac{3}{1}$$
 من أولى العلاقات (١). فنجد في نهاية الأمر:
$$\frac{3}{1} \times \frac{3}{1} = \frac{6}{1} \times \frac{3}{1} = \frac{6}{1}$$

إذا كر رنا عملية الاشتقاق مرة ثانية بنفس الأسلوب نحصل على مايلي:

$$\frac{\partial^{2}}{\partial x_{1}^{2}} = \left(\frac{\partial}{\partial x_{1}}\right) \times \left(\frac{\partial}{\partial x_{1}}\right) = \left(-\frac{\partial}{\partial r_{x}}\right) \left(-\frac{\partial}{\partial r_{x}}\right) \qquad (1-\xi)$$

$$= \frac{\partial^{2}}{\partial r^{2}}$$

$$\frac{\partial^2}{\partial y_1^2} = \frac{\partial^2}{\partial r_v^2}$$
 : بطريقة ناثلة نحصل على مايلي :  $\frac{\partial^2}{\partial y_1^2} = \frac{\partial^2}{\partial r_v^2}$  ( $\psi$  –  $\xi$ )

$$\frac{\partial^2}{\partial v^2} = \frac{\partial^2}{\partial r^2} \tag{--1}$$

$$\nabla_r^2 = \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{\partial^2}{\partial r^2}$$
 (a)

$$\partial r_x^2 = \partial r_y^2 = \partial r_z^2$$
 نستنج أن:

$$\nabla_1^2 = \frac{\partial^2}{\partial x_1^2} + \frac{\partial^2}{\partial y_1^2} + \frac{\partial^2}{\partial z_1^2} = \nabla_r^2$$
 (7)

إذا أعدنا الحساب بالنسبة لإحداثيات الجسيم الثاني نجد أيضاً أن:

$$\nabla_2^2 = \nabla_r^2 \tag{Y}$$

نعوض الآن  $^2_1 \nabla^2_0$  من العلاقتين (٦) و(٧) في العلاقة (٣) ونحصل

على مايلي:

$$T = -\frac{\dot{h}^2}{2} \left[ \frac{1}{m_1} \nabla_r^2 + \frac{1}{m_2} \nabla_r^2 \right] = -\frac{\dot{h}^2}{2 \, \mu} \nabla_r^2 \qquad (A)$$

حيث وضعنا:

$$\frac{1}{\mu} = \frac{1}{m_1} + \frac{1}{m_2} \tag{4}$$

تدعى µ الكتلة المختزلة (reduced mass) لجملة الجسيمين.

نستنج من العلاقين ( $\Lambda$ ) و( $\Phi$ ) أن حركة جملة الجسيمين حول مركز ثقلهما تكافئ حركة كتلة وحيدة  $\Pi$  (وهي الكتلة المختزلة) بالنسبة لمركز ثابت تبعد عنه مسافة  $\Pi$ . إن إحداثيات هذه الكتلة بالنسبة إلى جملة محاور إحداثيات مبدؤها في هذا المركز هي  $\Pi$ . يمكن بتمبير آخر اعتبار حركة الجسيمين بالنسبة لمركز ثقلهما مكافئة لحركة كتلة قدرها  $\Pi$  منطبقة على أحد الجسيمين بالنسبة لمبدأ الإحداثيات المنطبق على الجسيم الآخر. غيل العلاقة ( $\Lambda$ ) إذن الطاقة الحركية لجمليمين بالنسبة لمركز بقلهما.



الخسيمين ومبدأ الإحداثيات على الجسيم الآخر.

إذا كان أحد الجسيمين (النواة) مشحوناً بشحنة موجبة قدرها Ze +والجسيم الآخر (الالكترون) مشحوناً بشحنة كهربائية سالبة قدرها e - فإن طاقتهما الكولومية الكامنة تكون مساوية إلى:

$$V = -\frac{Ze^2}{}$$

إن الطاقة الكلية لجملة الجسيمين تصبح مساوية إلى: E = T + V والمؤثر

(الهاملتوني) المقابل لهذه الطاقة هو:

$$H = -\frac{\hbar^2}{2\mu} \nabla_t^2 - \frac{Ze^2}{T} \tag{11}$$

إن معادلة شرودنغر لذرة الهيدروجين إذن تكتب على النحو التالي:

$$\left(-\frac{\hbar^2}{2\mu}\nabla^2 - \frac{Ze^2}{r}\right)\psi = E\psi \tag{17}$$

حبث وضعنا  $\nabla^2 = \nabla^2$  لتسهيل الكتابة.

تكتب معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن السابقة على النحو التالي:

$$\nabla^2 \psi + \frac{2 \mu}{\hbar^2} \left( E + \frac{Z e^2}{r} \right) \psi = 0 \tag{17}$$

وهي تُمثل حركة الالكترون، الذي نعتبر كتلته مساوية إلى µ بالنسبة إلى النواة التي تعتبرها مبدأ الإحداثيات (انظر الشكل ١).

نستخدم من أجل حل المعادلة (١٣) الإحداثيات القطبية . تكتب هذه المعادلة في الإحداثيات القطبية على الشكل التالي: (انظر في التمرين ١٠ من الفصل

السابق).

$$\frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} \left( r^2 \frac{\partial \psi}{\partial r} \right) + \frac{1}{r^2 \sin \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \left( \sin \theta \frac{\partial \psi}{\partial \theta} \right) + \frac{1}{r^2 \sin^2 \theta} \frac{\partial^2 \psi}{\partial \phi^2} + \frac{2 \mu}{\hbar^2} \left( E + \frac{Z e^2}{r} \right) \psi = 0 \quad (18)$$

نتبع الآن طريقة فصل المتحولات، فنفتش عن حل خاص لهذه المعادلة من الشكا, التالي:

$$\Psi(\mathbf{r}, \theta, \phi) = \mathbb{R}(\mathbf{r}) \Theta(\theta) \Phi(\phi) \tag{10}$$

نعوض هذا التابع في معادلة شرودنغر (١٤) ونقسم الناتج على ٧ فنحصل

$$\begin{split} \frac{1}{R} \; \frac{1}{r^2} \; \frac{d}{dr} \left( r^2 \, \frac{d\,R}{d\,r} \right) + \frac{1}{\theta \cdot r^2 \sin\theta} \; \frac{d}{d\,\theta} \left( \sin\theta \; \frac{d\,\theta}{d\,\theta} \right) + \\ + \frac{1}{\Phi \, r^2 \sin^2\theta} \; \frac{\partial^2\,\Phi}{\partial\,\phi^2} + \frac{2\,\mu}{h^2} \! \left( E + \frac{Z\,e^2}{r} \right) = 0 \; \text{(17)} \end{split}$$

نضرب طرقي هذه المعادلة بـ  $r^2 \sin^2 \theta$  فنحصل على المعادلة التالية :

$$\frac{\sin^2\theta}{R} \frac{d}{dr} \left( r^2 \frac{dR}{dr} \right) + \frac{\sin\theta}{\theta} \frac{d}{d\theta} \left( \sin\theta \frac{d\theta}{d\theta} \right) + \frac{1}{\Phi} \frac{d^2\Phi}{d\theta^2} + \frac{2\mu r^2 \sin^2\theta}{\hbar^2} \left( E + \frac{Ze^2}{r} \right) = 0 \quad (1V)$$

نجد في هذه المعادلة أن الحدّ الثالث يتعلق فقط بالزاوية ﴿ بينما الحدود الأخرى

لاتتعلق بـ ف. حتى تكون المعادلة مساوية للصفردوماً يجب أن يكون الحد الثالث مساوياً ومخالفاً بالإشارة إلى مجموع بقية الحدود غير المتعلقة بـ ف. هذا يعني أن أللث الثالث، كمجموع بقية الحدود، يجب أن يكون مساوياً إلى مقدار ثابت.

ليكن هذا القدار الثابت °m - نضع إذن:

$$\frac{d^2\Phi}{dA^2} = -m^2\Phi \tag{1A}$$

حيث m عدد ما .

نعوض الآن (١٨) في (١٧) ونقسم الناتج على 8 sin² فنجد:

$$\frac{1}{R} \frac{d}{dr} \left( r^2 \frac{dR}{dr} \right) + \frac{1}{\theta \cdot \sin \theta} \frac{d}{d\theta} \left( \sin \theta \frac{d\theta}{d\theta} \right)$$
$$- \frac{m^2}{\sin^2 \theta} + \frac{2\mu r^2}{\hbar^2} \left( E + \frac{Ze^2}{r} \right) = 0 \qquad (14)$$

نلاحظ في هذه المعادلة، مرة أخرى أن الحدّين الثاني والثالث يتعلقان بالزاوية  $\theta$  فقط ولا يتعلقان بالمتحول  $\pi$ ، بينما الحدان الأول والأخير على المحس، يتعلقان بـ  $\pi$  وليس بـ  $\theta$ . حتى تكون المعادلة محققة دوماً يجب أن يكون كل من المقدارين ثابتاً وله نفس الفيمة مع خلاف الإشارة فقط. يمكن إذن وضع المفدار التابع إلى  $\pi$  مساوياً إلى  $\Lambda$  + والمقدار التابع لـ  $\theta$  مساوياً إلى  $\Lambda$  – والحصول على المعادلتين التابين:

$$\frac{1}{\sin \theta} \frac{d}{d\theta} \left( \sin \theta \frac{d\theta}{d\theta} \right) - \frac{m^2}{\sin^2 \theta} \theta + \lambda \theta = 0 \quad (\Upsilon^*)$$

$$\frac{1}{a^2} \frac{d}{d\tau} \left( r^2 \frac{dR}{d\tau} \right) - \frac{\lambda R}{2} + \frac{2\mu}{4\pi} \left( E + \frac{Ze^2}{\tau} \right) R = 0 \quad (\Upsilon^*)$$

هكذا نكون قد فرقنا معادلة شرودنغر لذرة الهيدروجين (١٤) إلى ثلاث معادلات: (١٤) ، (٢٠) و (٢١) كل منها تتعلق بمتحول واحد. سنسعى إلى إيجاد حلول كل من هذه المعادلات على حدة. سنجد أولاً أن المعادلة (١٨) ليس لها حلول مقبولة فيزيائياً إلا من أجل قيم معينة وتامة لـm. بعد أن نحدد هذه القيم نعوضها في المعادلة (٢٠) فنجد أن المعادلة الناتجة يكون لها حلول مقبولة فقط من أجل قيم معينة لـ ٨ دن موض بعد ذلك قيم ٨ هذه في المعادلة (٢١) فنجد أن المعادلة الناتجة ليس لها حلول مقبولة إلاً من أجل قيم معينة لـ ١٤ (الطاقة).

سنبدأ إذن بدراسة المعادلتين (١٨) و(٢٠) المتعلقتين بالمتحولين φ وθ.

تمثل هاتان المعادلتان حركة الجسيمين الدورانية حول مركز النقل، أو بالأحرى حركة الالكترون الدورانية حول النواة (شرط أن نعتبر كتلة الالكترون مساوية للكتلة المختزلة μ).

#### حل المادلة المتعلقة بـφ:

إن الحلول الخاصة للمعادلة (١٨) هي من الشكل التالي:

$$\Phi(\phi) = c e^{i m \phi} \tag{77}$$

يتعلق المتغير  $\phi$  (الزاوية  $\phi$ ) بالحركة الدورانية حول للحور  $\overrightarrow{Oz}$ . (انظر في الشكل ۱) لذلك فإن التابع ( $\phi$ )  $\Phi$  عِثل الحركة الدورانية حول  $\overrightarrow{Oz}$ . كنّا قدر درسنا هذه الحركة في الفصل الحنامس ووجدنا أن التوابع ( $\phi$ )  $\Phi$  المقبولة فيزيائياً هي التي تكون وحيدة القيمة ووحيدة التعين ، وقد وجدنا أن هذه التوابع هي :  $\Phi_m(\phi) = \frac{1}{\sqrt{2\,\pi}} \, \mathrm{e}^{i\,m\,\phi} \quad , \, m=0,\pm 1,\pm 2, \ldots \tag{YT}$ 

هذه النوابع ثنائية التعدّد، بمعنى أن كل تابعين مقابلين لزوج (m, -m) يقابلان نفس الطاقة الحركية الدورانية حول المحور  $\overrightarrow{oz}$  . وأن كل تركيب خطي منهما هو أيضاً حل للمعادلة (A1) يقابل نفس الطاقة . يستفاد من هذه الخاصة في كتابة حلول المعادلة المذكورة على شكل توابع جيبية (توافقية) عوضاً عن الشكل الأسي (Y7) وذلك على النحو التالي: ليكن التابعان المقابلان لـ m + e m - هما:  $\Phi_m = \frac{1}{\sqrt{2 - e^{-1}}} e^{-i m \phi}$ 

نشكل منهما تركيين خطّبن:

$$\Phi_{+} = \Phi_{m} + \Phi_{-m} = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \left[ e^{i m \phi} - e^{-i m \phi} \right] =$$

$$= \sqrt{\frac{2}{\pi}} \cos m \phi \qquad (Y \xi)$$

وكذلك:

$$\begin{split} \Phi_{\cdot} = & \frac{1}{i} \; \Phi_{m} - \frac{1}{i} \; \Phi_{\cdot m} = \frac{1}{\sqrt{2 \, \pi}} \left[ \frac{e^{i \, m \, \phi} \cdot e^{-i \, m \, \phi}}{i} \right] = \\ = & \sqrt{\frac{2}{\pi}} \sin m \, \phi \end{split} \tag{Yo}$$

عكن تنظيم التابعين السابقين في المجال(α, 2π) والحصول على الحلول المنظمة التالية للمعادلة (۱۸) على الشكل التالي:

$$\Phi_{+} = \frac{1}{\sqrt{\pi}} \cos m \, \phi$$

$$\Phi_{-} = \frac{1}{\sqrt{\pi}} \sin m \, \phi \quad , |m| = 1, 2, ... \quad (YY)$$

إن الحلول (٢٦) تكافئ الحلول (٢٣).

یجب أن نلاحظ هنا أن القیمة m = 0 تقابل حلاً وحید التعدد هو:  $\Phi_0 = \frac{1}{\sqrt{2\,\pi}}.$ 

### حل المادلة المتملقة بالمتحول Θ:

إذا قمنا بعملية الاشتقاق بالنسبة إلى θ في الحدّ الأول من المعادلة (٢٠) تأخذ . . . الدراة الدي العالم .

: 
$$\frac{\cos \theta}{\sin \theta} = \frac{d \theta}{d \theta} + \frac{d^2 \theta}{d \theta^2} - \frac{m^2}{\sin^2 \theta} = \theta + \lambda \theta = 0$$
 (YV)

هذه المعادلة التفاضلية هي نفس المعادلة (٥٧) التي رأيناها في الفصل السابق (الخامس) عند دراسة التوابع الخاصة لمربع العزم الزاوي. وبالفعل، إذا وضعنا:

خامس) عند دراسه التوابع الحاصه لمربع العزم الزاوي. وبالفعل، إدا و 
$$\lambda = \frac{8}{12}$$

نكتب:

$$\cot\theta \frac{d\theta}{d\theta} + \frac{d^2\theta}{d\theta^2} - \frac{m^2}{\sin^2\theta} \theta + \frac{a}{\hbar^2} \theta \qquad (\Upsilon4)$$

لقد ذكرنا أن هذه المعادلة لها حلول مقبولة إذا كان:

$$a = !(l+1) h^2$$
,  $l = 0, 1, 2, ...$  (Y\*)

وكان العدد m يحقق الشرط:

- 2≤ m ≤ 2

(٣١)

إذا عرضنا (٣٠) في (٢٨) نجد:

 $\lambda = \mathbb{I}(\mathbb{I} + 1) \tag{77}$ 

تدعى المعادلة التفاضلية (٢٩) معادلة لوجاندر المرفقة .

إن حلول هذه المعادلة التي تحقق الشروط السابقة هي كثيرات حدود تدعى كثيرات حدود لرجاندر المرفقة (associated Legendre polynomials). كل كثيرة حدود منها، أي كل حل، يقابل قيمة معينة للعدد لا وأخرى لـ  $|\mathbf{m}| \leq 1$ ). تكتب كثيرات حدود لم جاندر المرفقة والمنظمة على الشكل التالى:

$$\Theta_{\ell}^{m}(\theta) = \left[\frac{2\ell+1}{2} \frac{(\ell-|\mathbf{m}|)!}{(\ell+|\mathbf{m}|)!}\right]^{\frac{1}{2}} \times P_{\ell}^{m}(\cos\theta) \tag{TT}$$

حيث:

$$P_{\ell}^{m}(x) = \frac{1}{2^{\ell} \cdot \ell!} \left(1 - x^{2}\right)^{\left|\frac{m}{2}\right|} \times \frac{d^{\ell+|m|}}{d x^{\ell+|m|}} \left(x^{2} - 1\right)^{\ell} \tag{(4.5)}$$

 $x = \cos \theta$ ,  $-\ell \le m \le \ell$ 

يبين الجدول التالي (الجدول ١) كثيرات الحدود  $\theta \stackrel{m}{t} \Theta$  من أجل بعض القيم للعدين  $\theta \stackrel{m}{t} \Theta$ 

الجدول (١): يعض كثيرات حدود لوجاندر الرقنة، المنظمة:

1 m 
$$\Theta_{n}^{p}(\theta)$$
  
0 0  $1/\sqrt{2}$   
1 0  $(\sqrt{3/2})\cos\theta$   
1  $\pm 1$   $(\sqrt{3/4})\sin\theta$   
2 0  $(\sqrt{5/8})(3\cos^{2}\theta - 1)$   
2  $\pm 1$   $(\sqrt{15/4})\cos\theta\sin\theta$   
2  $\pm 2$   $(\sqrt{15/16})\sin^{2}\theta$   
3 0  $(\sqrt{63/8})(\frac{5}{3}\cos^{3}\theta - \cos\theta)$   
3  $\pm 1$   $(\sqrt{21/32})(5\cos^{2}\theta - 1)\sin\theta$   
3  $\pm 2$   $(\sqrt{105/16})\sin^{2}\theta\cos\theta$   
3  $\pm 3$   $(\sqrt{35/32})\sin^{3}\theta$ 

هكذا درسنا حتى الآن حلول المعادلتين (۱۸) و (۲۰) اللتين تمثلان، كما ذكرنا، حركة الالكترون في ذرة الهيدروجين حول النواة. إن جداء حلول المعادلة (۱۸) أي التوابع ( $\Phi_{\rm m}(\Phi)$ ، المعلقة بالعلاقة (۲۲) في حلول المعادلة (۲۰)، أي كثيرات حدود لوجاندر المرفقة ( $\Phi_{\rm m}^{\rm m}(\Phi)$ , هي توابع يرمز لها به ( $\Phi$ ,  $\Phi$ )  $\Psi_{\rm m}^{\rm m}(\Phi)$ . ( $\Psi_{\rm m}^{\rm m}(\Phi)$ , ( $\Psi_{\rm m}^{\rm m}(\Phi)$ )  $\Psi_{\rm m}^{\rm m}(\Phi)$ .

تعرف التوابع ( $\theta$ ,  $\theta$ ) "Y باسم التوابع التوافقية الكروية (Spherical وهي توابع دورية، تتعلق بالمتحولين  $\theta$  و $\phi$  (انظر في الشكل 1)، وتصف حركة الالكترون حول النواة. يبين الجدول (Y) بعض التوابع التوافقية الكروية المنظمة المقابلة لبعض قيم العددين  $\theta$  وm. تتصف التوابع ( $\theta$ ,  $\theta$ ) "Y بأنها توابع خاصة للمؤثر المقابل لمربع العزم الزاوي M(العلاقة Y7 من الفصل الخامس) وهي توابع خاصة أيضاً للمؤثر المقابل لم خاص» أيث المحور  $\Phi$ 

$$M^2\;Y_{I\!\!f}^m\;(\theta,\,\varphi)=I\!\!f(I\!\!f+)\,I\!\!h^2,\;Y_{I\!\!f}^m\;(\theta,\,\varphi) \eqno(\gamma\gamma)$$

$$M_z Y_{\ell}^m(\theta, \phi) = m \hbar Y_{\ell}^m(\theta, \phi)$$
 (YY)

إن القيم الحناصة لمربع العزم الزاوي للالكترون في ذرة الهيدووجين هي :  $\ell = 0, 1, 2, \ldots$  و القيم الحناصة لمركبة العزم الزاوي  $\ell = 0, 1, 2, \ldots$  للالكترون على المحور  $\ell = 0, 1, 2, \ldots$  منابع المحور نصح المحود  $\ell = 0, 1, 2, \ldots$  منابع المحال المحال

$$Y_{\ell}^{m}\left(\theta,\phi\right)$$
 بيمش الترابع الترافية الكرزية النظمة  $\left(Y_{\ell}^{m}\left(\theta,\phi\right)\right)$   $Y_{\ell}^{m}\left(\theta,\phi\right)$   $Y_{\ell}^{$ 

1 0 
$$\sqrt{3/4\pi} \cos \theta$$
  
1 1  $\sqrt{3/4\pi} \sin \theta \cos \phi$ 

2

2

3

3

3

-2

3

-3

0 0 
$$1/\sqrt{4\pi}$$
  
1 0  $\sqrt{3/4\pi} \cos \theta$   
1 1  $\sqrt{3/4\pi} \sin \theta \cos \phi$ 

 $\sqrt{5/16}\pi (3\cos^2\theta - 1)$  $\sqrt{15/4\pi} \sin \theta \cos \theta \cos \phi$ 

 $\sqrt{15/4\pi} \sin \theta \cos \theta \sin \phi$  $\sqrt{30/32} \pi \sin^2 \theta \cos 2 \phi$  $\sqrt{30/32 \pi} \sin^2 \theta \sin 2 \phi$ 

 $\sqrt{63/16\pi} \left( \frac{5}{3} \cos^3 \theta - \cos \theta \right)$ 

 $\sqrt{105/16\pi} \sin^2\theta \cos\theta \sin 2\phi$ 

 $\sqrt{35/32} \pi \sin^3 \theta \cos 3\phi$ 

 $\sqrt{35/32 \pi} \sin^3 \theta \sin 3\phi$ 

- 4 . 0 -

 $\sqrt{21/32\pi} \left( 5\cos^2\theta - 1 \right) \sin\theta \cos\phi$ 

 $\sqrt{21/32\pi} \left( 5\cos^2\theta - 1 \right) \sin\theta \sin\phi$  $\sqrt{105/16\pi} \sin^2\theta \cos\theta \cos 2\phi$ 

0 0 
$$1/\sqrt{4\pi}$$
  
1 0  $\sqrt{3/4\pi} \cos \theta$   
1 1  $\sqrt{3/4\pi} \sin \theta \cos \phi$ 

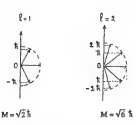
حيث: ... . £ = 0, 1, 2 و £ . يُدعى العدد \$ العدد الكوانتي المداري . بما أن قيمة مركحية العزم الزاوي على للحور ⊙ لا تأخذ سوى القيم m أ m حيث:

 $m = -\ell, -\ell+1, ..., -1, 0, 1, ..., \ell-1, \ell$ 

نستنتج أن متجه العزم الزاوي يأخذ عدداً محدداً من الاتجاهات بالنسبة للمحور  $\overrightarrow{oz}$ . إن عدد الاتجاهات من أجل قيمة معينة لـ  $\frac{1}{2}$  هرا المحور عدد قيم m المقابلة لقيمة  $\frac{1}{2}$ . مثلاً إذا كانت قيمة  $\frac{1}{2}$  ساوي عدد قيم  $\frac{1}{2}$  ساوي أماري أبي  $\frac{1}{2}$  المحرد  $\frac{1}{2}$  المحرد الزاوي مساوياً إلى:  $\frac{1}{2}$  المحرد  $\frac{1}{2}$  المحدد  $\frac{1}{2}$  ساوي مساوياً إلى  $\frac{1}{2}$  وهي تقابل القيم التالية لمركبة العزم الزاوي على  $\frac{1}{2}$  من  $\frac{1}{2}$  هرا أبي أن متجه العزم في هذه الحالة يمكن أن يمكن في أحد الحالة تقابل المساقط الثلاثة السابقة . يمثل الشكل التالي، (شكل  $\frac{1}{2}$ ) الأوضاع المختلفة التي يمكون عليها متجه العزم الزاوي بالنسبة للمحور  $\frac{1}{2}$ 

يجب الانتباه إلى أن الاتجاهات المكنة المختلفة لتجه العزم الزاوي تصبح متميزة فيما بينها فقط في حالة وجود الذرة في مجال حقل كهربائي أو مغناطيسي خارجي، حيث يفترض في هذه الحالة أن الحقل الخارجي ينطبق على المحوور 20. أما في حالة عدم وجود حقل خارجي فلايكن التمييز بين مختلف الاتجاهات. يُدعى العدد الكرانتي المغناطيسي.

بغي علينا الآن، لإنجاز حل معادلة شرودنغر لذرة الهيدروجين أن نحل المعادلة (۲۱).



شكل (٢): طول متجه العزم الزاوي للالكترون واتماماته في الحالتين 1 = أو 2 و 2 و الم

#### حل المعادلة المتعلقة بالمتحول r :

تكتب المعادلة (٢١) بعد تعويض لم فيها بـ (١ +٤) على الشكل التالي:

$$\frac{1}{r^2} \; \frac{d}{d\, r} \left( \, r^2 \; \frac{d\, R}{d\, r} \right) + \left[ \frac{2\, \mu}{\hbar^2} \left( E + \frac{Z\, e^2}{r} \right) - \frac{\rlap/\ell (\rlap/\ell + 1)}{r^2} \right] \, R = 0 \quad \mbox{(YA)} \label{eq:continuous}$$

إن حلول هذه المعادلة هي توابع للمتحول r أي R (r) . يمكن إيجاد هذه الحلول بطريقة نشر R (r) على شكل سلسلة (كثيرة حدود) وضرب هذه السلسلة بتابع أسي. لن ندخل في التفصيلات الرياضية بل نكتفي بذكر النتائج. فلقد تبين أن المعادلة (٣٨) ليس لها حلول مقبولة فيزيائياً إلا أزنا تحقق الشرط التالي:

هذا الشرط يعني أن طاقة ذرة الهيدروجين لا تأخذ سوى قيماً محددة تتعلق بالعدد التام n، الذي يُدعى العدد الكوانتي الرئيسي. يجدر بالذكر هنا أن العلاقة (٣٩) هي نفس العلاقة التي تنتج من نظرية بور في ذرة الهيدروجين والتي تحدد مستويات طاقة هذه الذرة.

ر تبعل العدد٤ أيضياً مع بالعلاقة التالية :

$$0 \le \ell \le n - 1 \tag{$\xi \cdot$}$$

 $\ell = 0, 1, 2, ..., n-1$  أي من أجل قيمة معينة لـ  $\ell = 0, 1, 2, ..., n-1$  القيم التالية :  $\ell = 0, 1, 2, ..., n-1$  عدد هذه القيم هو  $\ell = 0, 1, 2, ..., n-1$ 

يكن أن نرى من المعادلة (٣٨) أن حلولها(R (r) تتعلق بـ E وبالعدد 1، أي تتعلق بالعددين الكوانيين n و الألأن E تتعلق بـ n). تكتب الحلول الخاصة المقبولة فيزيائياً على الشكل التالى:

$$R_{nE} = -\left[ \left( \frac{2Z}{n a_0} \right)^3 \frac{(n - \ell - 1)!}{2 n \left[ (n + \hbar)! \right]^3} \right]^{\frac{1}{2}} e^{-\rho/2} \rho^{\ell} L_{n+1}^{2\ell+1}(\rho) \quad (11)$$

$$\rho = \frac{2 \, Z \, r}{n \, a_0} \quad , \quad a_0 = \frac{\dot{h}^2}{\mu \, e^2} \eqno(\xi \gamma)$$

أما  $L_{n+1}^{2\ell+1}$  فهي كثيرات حدود تدعى كثيرات حدود لاغير المرفقة: (associated Lagerre polynomials) وتعطى بالعلاقة التالية:

$$L_{n+1}^{2 { \ell \!\!\!\! / } + 1} \left( \rho \right) = \sum_{k=0}^{n-\ell-1} \; (-1)^{K+1} \; \frac{ \left[ \left( n+1 \!\!\!\! / \right)! \right]^2 , \; \rho^{\,K}}{ \left( n-\ell-1 - K \right)! \left( 2 \; \ell+1+K \right)!} (\xi \gamma)$$

إن المتحول  $\tau$  في التوابع  $R_{n,g}(r)$  يمثل بعد الالكترون عن النواة ، والتوابع  $R_{n,g}(r)$  تمثل في الواقع حركة الالكترون على طول القطر الواصل بين النواة وبين الاكترون . تدعى هذه التوابع لهذا السبب التوابع الموجية القطرية (radial Wave functions).

يبين الجدول (٣) بعض التوابع القطرية المحسوبة من العلاقتين (٤١) ((٤٣).

هكذا أصبحنا نعلم الآن الحلول الخاصة لمعادلة شرودنفر غير التابعة للزمن لذرة الهيدروجين، أي توابم موجة ذرة الهيدروجين التي لها الشكل التالي:

$$\psi_{n \ell m} (\theta, \phi, r) = R_{n \ell} (r) \Theta_{\ell}^{m} (\theta) \tilde{\Phi}_{m} (\phi)$$
 (££)

أو:

$$\psi_{n \not P_m} (r, \theta, \phi) = R_{n \not P} (r) Y_{\not P}^m (\theta, \phi) \tag{$\xi$}$$

وهي تتعلق بالأعداد الكوانتية الثلاثة n وأ و m. كل تابع موجة يتحدد بمجموعة من ثلاث قيم لهذه الأعداد علماً بأن القيم التي يمكن أن تأخذها هذه الأعداد معطاة بالعلاقات التالمة:

$$n = 1, 2, 3, ...$$
,  $\ell = 0, 1, 2, ..., n-1$  (£7)

 $m = -\ell, -\ell + 1, ..., 0, ... \ell - 1, \ell$ 

الجدول (٣): بعض التوابع الموجية القطرية المنظمة .

n 
$$\ell$$
 R<sub>a</sub> $\ell$ 

1 0 2  $(Z/a_0)^{3/2}$  .  $e^{-\rho/2}$ 

2 0  $\frac{(Z/a_0)^{3/2}}{2\sqrt{2}}$   $(2-\rho) e^{-\rho/2}$ 

2 1  $\frac{(Z/a_0)^{3/2}}{2\sqrt{6}}$   $\rho$ .  $e^{-\rho/2}$ 

3 0  $\frac{(Z/a_0)^{3/2}}{9\sqrt{3}}$   $(6-6\rho+\rho^2) e^{-\rho/2}$ 

3 1  $\frac{(Z/a_0)^{3/2}}{9\sqrt{6}}$   $(4-\rho) \rho$ .  $e^{-\rho/2}$ 

3 2  $\frac{(Z/a_0)^{3/2}}{9\sqrt{30}}$   $\rho^2$ .  $e^{-\rho/2}$ 

### مستويات طاقة ذرة الهيدروجين:

تعطي العلاقة (٣٩) قيم مستويات طاقة ذرة الهيدروجين وذلك في جملة (نظام) الواحدات(C. G. S.) (أي سنتمتر، غرام، ثانية) بعد أن نضع فيها

: Z = 1

$$E_n = -\frac{\mu e^4}{2 h^2 n^2}$$
 ,  $n = 1, 2, ...$  (44)

تتصف مستريات طاقة ذرة الهيدروجين،  $E_n$  بخاصة التعدد، بمعنى أن المستوي الواحد (أي القيمة الواحدة للطاقة والمقابلة لقيمة معينة للعدد  $P_n$  أكثر من تابع موجة  $P_n$  . إن جميع مستريات الطاقة متعددة ماعدا المستوى الأول  $P_n$  .  $P_n$  .  $P_n$  . ابن جميع مستريات الطاقة تتعلق فقط بالعدد الكوانتي الرئيسي  $P_n$  ، بينما يتعلق تابع الموجة  $P_n$  بالأعداد الثلاثة  $P_n$  وقو  $P_n$  وقد رأينا أنه من أجل قيمة معينة للعدد  $P_n$  بأخذ العدد  $P_n$  عميم القيم النامة والموجبة الواقعة بين الصفر و  $P_n$  (العلاقة  $P_n$ ). إن عدد هذه القيم هو  $P_n$  قيمة و كا كان العدد  $P_n$  يعدد قيمة العزم الزاوي للالكترون فهذا يعني أن كل مستوى طاقة ،  $P_n$  يقابل عدد أمن الحركات الدورانية المختلفة للالكترون حول النواة ، كل حركة منها تقابل للاكترون أي مختلف هذه الحركات نفس الطاقة . يكون هذا الأمر صحيحاً إذا لم تكن ذرة الهيدروجين خاضعة لتأثير حقل كهربائي أو مغناطيسي خارجي . أما إذا لم خضمت الذرة إلى حقل خارجي يزول التعدد لأن طاقة الذرة  $P_n$  تصبح حينئذ تابعة في مؤلسة الندرة  $P_n$  تشبه الحقول الخارجي . أما إذا لي مقط للعدد  $P_n$  بالنسبة لمنجه الحقل الحارجي .

## خصائص توابع الموجة الهيدروجينية:

تتصف توابع الموجة الهيدروجينية (٤٥) بخصائص هامة نوجز أهمها فيما يلي:

هذه التوابع هي توابع خاصة للمؤثر الهاملتوني  $H = \Psi_{n\ell m} (r, \theta, \phi) = E_n \cdot \Psi_{n\ell m} (r, \theta, \phi)$  (  $\xi V$  ) حيث القيم الخاصة ،  $E_n$  ،  $E_n$  ، هي مستويات الطاقة المعطاة بالملاقة ( $\Psi_n$  ). إن

التوابع  $\Psi_{n\, Im}$  هي أيضاً توابع خاصة لكل من المؤثرين المقابلين لمربع العزم الزاوي  $\stackrel{\longrightarrow}{M_2}$  ومركبة العزم الزاوي على المحور  $\stackrel{\longleftarrow}{M_2}$  .  $\stackrel{\longleftarrow}{M_2}$  .  $\stackrel{\longleftarrow}{\Phi_m}$  .  $\stackrel{\longleftarrow}{\Phi_m}$  .  $\stackrel{\longleftarrow}{\Phi_m}$  .  $\stackrel{\longleftarrow}{\Phi_m}$  .  $\stackrel{\longleftarrow}{\Phi_m}$  .  $\stackrel{\longleftarrow}{\Phi_m}$ 

$$M^2 R_{n\ell} \Theta_{\ell}^m \cdot \Phi_m = [\ell(\ell+1) h^2] R_{n\ell} \Theta_{\ell}^m \cdot \Phi_m$$
 (£A)

$$M_z R_n \ell \Theta_\ell^m \cdot \Phi_m = [m \uparrow] R_n \ell \Theta_\ell^m \cdot \Phi_m$$
 (٤٩)

نذكر منا أن المؤثر  $M^2$  تابع لـ  $\theta$  و $\phi$  ، فهر يؤثر فقط على  $\Phi$   $\Phi$   $\Theta$  (أو  $Y_0^m$   $\Theta$  (أو  $Y_0^m$   $\Theta$  )، والمؤثر M تابع لـ  $\Phi$  قهو يؤثر فقط على  $\Phi$  .

بُيين الجدول (٤) بعض توابع الموجة لذرة الهيدروجين. إن المتحول σ في

هذا الجدول يرتبط بكل من المتحولين 
$$r$$
 و $q$  وفق العلاقتين التاليتين:  $\sigma = \frac{n}{2} = \frac{Z}{a}$   $r$  (00)

حيث  $\rho$  و  $_{0}$  معطيان بالعلاقتين (٤٢). يمكن الحصول على التوابع  $\Psi_{n} \, \ell_{m} = R_{n} \ell$  من الجدول ( $\Psi_{n} \, \ell_{m} = R_{n} \ell$  من الجدول ( $\Psi_{n} \, \ell_{m} = R_{n} \ell$  من الجدول ( $\Psi_{n} \, \ell_{m} = R_{n} \ell$  الكروية ( $\Psi_{n} \, \ell_{m} = R_{n} \ell$  من الجدول ( $\Psi_{n} \, \ell_{m} = R_{n} \ell$  الكروية ( $\Psi_{n} \, \ell_{m} = R_{n} \ell$  من الجدول ( $\Psi_{n} \, \ell_{m} = R_{n} \ell$  )

من الحصائص الهامة لتوابع الموجة أن مربع التابع ψ، أي ψيساوي احتمال وجود الالكترون في النقطة المعتبرة. إن احتمال وجود الالكترون في عنصر حجم d v

$$\psi^2$$
 (r,  $\theta$ ,  $\phi$ ) d v =  $\psi^2$  (r,  $\theta$ ,  $\phi$ )  $r^2 \sin \theta d \theta d \phi d r$ 

إذا كاملنا هذا المقدار بالنسبة لـ θوφ نحصل على قيمة احتمال وجود الالكترون في قشرة كروية سمكها r b ونصف قطرها r:

$$P. dr = \int_0^{2\pi} \int_0^{\pi} \left[ R(r) Y(\theta, \phi) \right]^2 r^2 dr \sin \theta d\theta d\phi$$

$$\vdots \dot{\theta}$$

P. 
$$dr = r^2 R^2 (r) dr$$
 (01)

وذلك لأن التوابع التوافقية الكروية( $\phi$ ,  $\phi$ ) Y منظمة. يم المقدار R (r) به P = r<sup>2</sup> R<sup>2</sup> (r) ومنهايات عظمى وأخرى ممدومة يختلف عددها باختلاف (r) أبه باختلاف قيمتي المعددين n  $g^3$ . يبن الشكل (r) تحولات P من أجل قيم مختلفة للمعددين n  $g^3$ . إن النهايات المظمى لـ P تقابل القيم الأكثر احتمالاً لبعد الالكترون ، r ، عن النواة عندما يكون في حالة يمثلها التابع  $m_1$   $m_2$  . تقع النهاية المعظمى للاحتمال P في الحالة  $m_1$   $m_2$   $m_3$   $m_4$  عند مسافة  $m_5$   $m_5$  منه قطر بور  $m_5$  .

الجدول(٤): بعض توابع الموجة الهيدروجينية

n	Ł	m	المدار (تابع الموجة)
			الطبقة K
1	0	0	$\Psi_{1S} = \frac{1}{\sqrt{\pi}} \left( \frac{Z}{a_0} \right)^{3/2} e^{-\sigma}$

2 0 0 
$$\psi_{2S} = \frac{1}{4\sqrt{2\pi}} \left(\frac{Z}{a_0}\right)^{3/2} (2-\sigma) e^{-\sigma/2}$$
  
2 1 0  $\psi_{2p_1} = \frac{1}{4\sqrt{2\pi}} \left(\frac{Z}{a_0}\right)^{3/2} \sigma e^{-\sigma/2} \cos \theta$ 

2 1 
$$\pm 1$$
  $\Psi_{2p_n} = \frac{1}{4\sqrt{2\pi}} \left(\frac{Z}{a_0}\right)^{3/2} \sigma e^{-\sigma/2} \sin \theta \cos \phi$ 

$$\Psi_{2p_n} = \frac{1}{4\sqrt{2\pi}} \left(\frac{Z}{a_0}\right)^{3/2} \sigma e^{-\sigma/2} \sin \theta \sin \phi$$

## الطبقة M

3 0 
$$\Psi_{36} = \frac{1}{81\sqrt{3}\pi} \left(\frac{Z}{a_0}\right)^{3/2} \left(27 - 18\sigma + 2\sigma^2\right) e^{-\sigma/3}$$
  
3 1  $\Psi_{3p_1} = \frac{\sqrt{2}}{81\sqrt{\pi}} \left(\frac{Z}{a_0}\right)^{3/2} (6 - \sigma)\sigma e^{-\sigma/3} \cos\theta$ 

3 1 
$$\pm 1$$
  $\psi_{3p_{\pi}} = \frac{\sqrt{2}}{81\sqrt{\pi}} \left(\frac{Z}{a_0}\right)^{3/2} (6-\sigma) \sigma e^{-\sigma/3} \sin \theta \cos \phi$ 

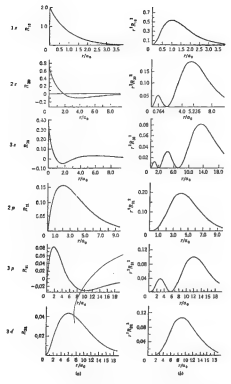
$$\psi_{3p_{y}} = \frac{\sqrt{2}}{81\sqrt{\pi}} \left( \frac{Z}{a_{0}} \right)^{3/2} (6 - \sigma) \sigma e^{-\sigma/3} \sin \theta \sin \phi$$

3 2 
$$\psi_{3d_{x^2}} = \frac{1}{81\sqrt{6\pi}} \left(\frac{Z}{a_0}\right)^{3/2} \sigma^2 e^{-\sigma/3} (3\cos^2\theta - 1)$$
  
3 2  $\pm 1$   $\psi_{3d_{x^2}} = \frac{\sqrt{Z}}{81\sqrt{\pi}} \left(\frac{Z}{a_0}\right)^{3/2} \sigma^2 e^{-\sigma/3} \sin\theta \cos\theta \cos\phi$   
 $\psi_{3d_{y^2}} = \frac{\sqrt{Z}}{81\sqrt{\pi}} \left(\frac{Z}{a_0}\right)^{3/2} \sigma^2 e^{-\sigma/3} \sin\theta \cos\theta \sin\phi$   
3 2  $\pm 2$   $\psi_{3d_{x^2-y^2}} = \frac{1}{81\sqrt{2\pi}} \left(\frac{Z}{a_0}\right)^{3/2} \sigma^2 e^{-\sigma/3} \sin^2\phi \cos2\phi$   
 $\psi_{3d_{y^2}} = \frac{1}{81\sqrt{2\pi}} \left(\frac{Z}{a_0}\right)^{3/2} \sigma^2 e^{-\sigma/3} \sin^2\theta \sin2\phi$ 

 $\sigma = \frac{Z}{a} r$ 

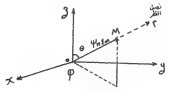
### المدارات الهيدروجينية وأشكالها:

تتضمن التوابع  $\Psi_n e_m$  معلومات عن الأمكنة المحتملة التي يتحرك الالكترون فيها، فقد بينا فيما سبق أن قيمة مربع التابع  $^2\Psi$  تمل احتمال وجود الالكترون في النقطة المعتبرة. ندعو الأماكن المحتملة لوجود الالكترون حول النواة: المدارات. يمكن تعريف المدار إذن بأنه حجم من الفراغ المحيط بالنواة احتمال وجود الالكترون داخله أكبر من احتمال وجوده خارجه وذلك عندما تكون المدرة في حالة كوانتية محددة. يختلف شكل المدار باختلاف تابع الموجة  $\Psi_n e_m$  المدار استناداً



. أو يمن تيم المدين  $P=r^2$   $R_{n\ell}^2(r)$  عن أجل يمض تيم المدين R

إلى التابع  $\Psi_n g_m \Psi_n$  المقابل له، لهذا تدعى توابع الموجة نفسها المدارات الهيدووجينية. يُحدّد شكل المدار بالطريقة التالية : تجعل قيمة  $\tau$  في التابع الميدووجينية .  $\Psi_n g_m = R_{ng} (r) Y_g^m (\theta, \phi)$  المخارجية للاحتمال P (انظر في الشكل T). نختار قيمة لـ  $\theta$  في المجال P (قيمة لـ  $\theta$  في المجال  $\Psi_n g_m = 0$ ) ونحسب قيمة التابع  $\Psi_n g_m = 0$  (بالاستعانة بالملاقات في الجدول  $\Psi_n g_m = 0$ ).



شكل (٤): كينية تحديد شكل المدار

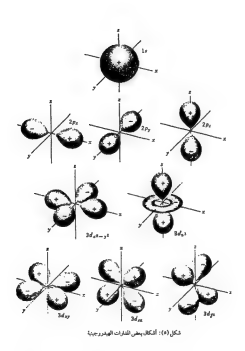
عثل القيمة المحسوبة لـ  $\Psi_{n\,Em}$  بنقطة M تقع على نصف القطر T (شكل S)، بحيث تبعد M عن المبدأ D بقدار قيمة  $\Psi_{n\,Em}$ . يتحدد اتجاه نصف القطر T بقيمتي الزاويتين D و  $\Phi$  ، نجعل الآن كلاً من D و  $\Phi$  تنغير في المجال المناسب، ونحسب قيمة  $W_{n\,Em}$  من أجل كل زوج من قيم D و D (مع بقاء قيمة D المناسبة) يدور حول المبدأ (أي حول النواة التي نعتبرها مبدأ الإحداثيات) كما يجعل النقطة M تنزلق في نفس الوقت على نصف القطر D بسبب تغير قيمة  $W_{n\,Em}$  مكذا ترسم النقطة المنزلقة M ، سطحاً في الفضاء . إن شكل تغير قيمة وسم W

هذا السطح هو نفسه شكل المدار المقابل لـ  $\Psi_n g_m$ . إن الحجم الذي يحدده هذا السطح يمكن اعتباره مساوياً لحجم المدار . يتعلق حجم المدار في الواقع بقيمة r التي تم انتقاؤها ، يمكن انتقاء قيمة r بحيث يكون احتمال وجود الالكترون داخل المحجم المحدّد بالطريقة السابقة مساوياً مثلاً إلى 0.90 ، كما يمكن اختبار r بحيث تقابل النهاية العظمى لقيمة الاحتمال : r r r r r r r r المدار يجب أن عام على كيفية اختيار r ولكن هناك شبه اتفاق عام على أن حجم المدار يجب أن يكون مقابلاً لأكبر قيمة r عكنة لاحتمال وجود الالكترون داخله . أما شكل المدار فلا علاقة له بقيمة r ، بل هو يتعلق بالجزء r r r من تابع الموجة r r r هني الشكل (٥) أشكال بعض المدارات الهيدوجينية .

يجب أن تلاحظ هنا أن التوابع Ψπρm هي توابع دورية تأخذ قيماً سالبة و موجبة أثناء تغيرات θ وف لهذا فإن إشارة ψ تكون موجبة في بعض أجزاء المدار وسالبة في أجزاء أخرى، وهذا أمر هام يجب الانتباه إليه أثناء دراسة الخصائص التناظرية للمدارات الهيدروجينية.

يتضح من الدراسة السابقة أن شكل المدار يتعاق بقيمة العدد الكوانتي \$ الذي يُحدّد بدوره طول متجه العزم الزوي للالكترون. عندما تكون قيمة 0 = يُ يكون المدار ذا تناظر كروي. وعندما تكون 1 = يُ يكون له انتفاخان بينهما عقدة، وهكذا، . . . إذا كانت قيمة لل مختلفة عن الصفر فإن اتجاه المدار (واتجاه العزم الزاوي للالكترون في هذه المدار) يتعلق بقيمة m.

تصبح اتجاهات المدارات متميزة فيما بينها كما ذكرنا سابقاً فقط عند وجود حقل خارجي.



نلاحظ من جهة أخرى، أن حجم المدار يزداد بازدياد قيمة n. لكي نستطيع مقارنة حجوم المدارات بعضها ببعض نحسب متوسط بعد الالكترون عن النواة،

<r> . يزداد هذا المتوسط مع زيادة قيمة n. تتعلق قيمة <r> أيضاً بقيمة العدد الذري Z للذرة. في حالة ذرة الهيدروجين 1 = Z ، ولكن في الذرات المتأينة التي تحوي الكتروناً واحداً فقط ، أي الذرات التي تحمل شحنة موجبة قدرها(1 - Z)، تكون المدارات عمائلة لمدارات ذرة الهيدروجين لكن حجومها ، أو قيمة <r> فيها ، أقل منها في المدارات شبه الهيدروجينية ، يصغر حجم المدار شبه الهيدروجيني . يصغر حجم المدار شبه الهيدروجينية . كلما كدا كلما كدا تقمة Z.

#### أسئلة وتمارين على الفصل السادس:

- ١- ماهي الكتلة المختزلة لجملة جسيمين كتلة أحدهما , m وكتلة الآخر ٣٠٠
- ٢- بفرض أن حركة جملة جسيمين حول مركز ثقلهما تكافئ حركة كتلة وحيدة
   (هي الكتلة المختزلة) حول نقطة ثابتة. ماهو شكل معادلة شرودنغر غير
   التابعة للزمن لذرة الهيدروجين؟.
  - ٣- ماهي مستويات طاقة ذرة الهيدروجين؟ .
- أذكر المعاني الفيزيائية للأعداد الكوانتية n و ال التي تظهر في توابع موجة ذرة الهيدروجين.
  - ٥- ماهو تعريف المدار بشكل عام؟.
- ٦- ارسم أشكال المدارات الهيدروجينية من النوع d.p.s. ماهو الفرق بين
   المدارية 2 و 3 8 ؟ .
- ٧- أذكر العلاقة التي تعطي طول متجه العزم الزاوي للالكترون في ذرة حد الهيدووجين، وأذكر العلاقة التي تعطي مساقط العزم الزاوي على المحور DZ اشرح المعنى الفيزيائي للعلاقة الأخيرة.
- ٨- ماهو المقصود بالمدارات شبه الهيدروجينية وماهو الفرق بينها وبين المدارات
   الهمدووجينة؟

#### تارين ومسائل:

۱ – استخدم العلاقات (۳۳) و (۳۶) و احسب کثیرة حدود لوجاندر المرفقة من أجل ( $\ell=1$  و  $\ell=0$ ) ثم من أجل ( $\ell=0$  و  $\ell=0$ ) ثم من أجل

- (m = ± 2 و m = ± 1). قارن النتائج التي تحصل عليها مع كثيرات الحدود في الحدول (١).
- ٢- استخدم الجدولين (٢) و(٣) والعلاقة (٥٠) واحسب توابع الموجة الهيدروجينية التالية:

 $\Psi_{210}$  ,  $\Psi_{200}$  ,  $\Psi_{100}$ قارن النتائج مع التوابع في الجدول (٤).

- ٣- استخدم العلاقة (٣٩) واحسب طاقة تشرد (تأين) ذرة الهيدروجين وطاقة  $4.803 \times 10^{-10}$  تشرد الأبون  $^+$  الله علماً بأن الشحنة العنصرية و تساوى  $^{-10}$ واحدة (e. s. u) وثانتة بلانك h تساوى  $6.626 \times 10^{-27}$  وأرغة  $\times$  ثا) وعدد الموكادرو N يساوى 1023 × 6.022 درة/ مول [أحسب الجواب أولا بالأرغة، ثم بالالكترون فولط eV].
- الطاقة -8 اذا علمت أن :  $Z/a_0$   $n^2$  . بين استناداً إلى ذلك أن متوسط الطاقة -8الكامنة للإلكترون ، V > عندما يكون في المدار  $\Psi_{n,lm}$  يساوى:

$$< V > = -\frac{Z^2 e^2}{2 n^2}$$

 $< V> = -\frac{Z^2 e^2}{\frac{80}{80} n^2}$ : ثم بيّن أن متوسط الطاقة الحركية للألكترون يساوي  $< T> = \frac{Z^2 e^2}{2 a_0 n^2}$ 

استنتج عما سبق العلاقة الهامة (علاقة عامة) التالية : < V > = - 2 < T > .

٥- استعن بنتائج التمرين السابق وبيّن أن القيمة المتوسط لمربع كمية حركة جملة الالكترون والنواة بالنسبة لمركز الثقل في ذرة الهيدروجين تساوى:

$$< P^2 > = \frac{2 \mu Z^2 e^2}{2 a_n n^2} = \left( \frac{2 \pi Z \mu e^2}{n h} \right)^2$$

حيث  $a_0 = \hbar^2/\mu\,e^2$  من ذلك أن جذر متوسط مربع سرعة الالكترون حول النواة يساوي إلى :  $\sqrt{\langle\,v^2\,\rangle} = \frac{2\,\pi\,Z\,\,e^2}{n^{\frac{1}{2}}}$ 

$$\sqrt{\langle v^2 \rangle} = \frac{2 \pi Z e^2}{n h}$$

٦- احسب قيمة r التي تقابل النهاية العظمي لاحتمال وجود الالكترون في المدار (1 s) في ذرة H.

[الحاد: r = a,

٧- ارسم الخط البياني الذي يمثل تحولات التابع (\$sin θ cos) وذلك في المستوي x y (انظر الشكل ١ من الفصل السادس). قارن الشكل الناتج مع شكل الدار (P.)!

 $2\pi$  ملاحظة: في المستوي xy تكون الزاوية ،  $\frac{\pi}{2}=\theta$  ، بينما تتغير  $\phi$  من 0 إلى - بيّن أنه يمكن كتابة الهاملتوني H لذرة الهيدلووجين على الشكا, التالي:  $H = -\frac{\hbar^2}{2\pi} \left( \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{2}{r} \frac{\partial}{\partial r} \right) + \frac{1}{2\pi} \frac{M^2 - Ze^2}{r}$ 

$$H = -\frac{\hbar^2}{2\mu} \left( \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{2}{r} \frac{\partial}{\partial r} \right) + \frac{1}{2\mu r^2} M^2 - \frac{Ze^2}{r}$$

حيث M2 مؤثر مربع العزم الزاوي.

ملاحظة: استعن بالتمرين (١٠) والعلاقة (٢٣) من القصل السابق (الخامس).

9- تأكد استناداً إلى التمرين السابق، أن H يتبادل مع M2 ، أي أن :

 $HM^2 = M^2H$ 

(يقال في هذه الحالة أن مبادل  $\mathbf{H}$  و  $\mathbf{M}^2$  ، أي:

. (يساوي الصفر) =  $[H, M^2] = (H M^2 - M^2 H)$ 

ثم بيّن أنه يوجد لـ H و M² توابع خاصة مشتركة. اذكر ماهي هذه التوابع.

# الغصل السابع

# ذرة الهيليوم ونظرية التحول والسبين

#### الهدف من دراسة هذا القصل:

- ١- أن يتعلم الطالب كتابة معادلة شرودنغر الصحيحة لذرة الهيليوم في جملة (نظام) الواحدات الذرية.
- ٢- أن يتعلم كيف يمكن إيجاد حلول خاصة تقريبية لذرة الهيليوم بإهمال التأثير
   المتبادل بين الالكترونين، والاستفادة من المدارات شبه الهيدروجينية.
- ٣- أن يدرس نظرية التحول (Variation Theorem) وكيفية الاستفادة منها في
   تحسين الحل التقريبي الخاص بحالة استقرار ذرة الهيليوم.
- ٤- أن يدرس السيين، وأن يعلم أن وجود السبين يجعل الالكترون في أحد
   حالتين كوانتيتين ذاتيتين ألفا وبيتا. وأن يدرس بعض خصائص مؤثرات
   السبين ومركباته على المحاور.
- ٥- أن يعلم أن تابع موجة الجسيمات المتماثلة يجب أن يكون إما تناظرياً أو عكس تناظري حسب طبيعة الجسيمات، وأن يعلم ماهو مبدأ باولي، وأن يصل إلى معرفة أن توابع موجة الذرات والجزيئات يجب أن تكون عكس تناظرية.
- ٣- يجب أن يعلم أن توابع الموجة يجب أن تكون أيضاً توابع خاصة للمؤثرين S² يجب أن يعلم أن توابع المحالة الأحادية و R² الحاصين بالسبين، وأن يتعلم كيف يُنشئ توابع موجة للحالة الأحادية والحالة الثلاثية لذرة الهيليوم المتهيجة.
- ٧- أن يتعلم بعض المفاهيم مثل: التشكل الالكتروني (clectron configuration)
   والحد (term)، والتعدد (degeneracy) والحالة (state) وذلك تمهيداً لدراسة
   بئي الذرات متعددة الالكترونات.

#### ذرة الهيليوم:

تتكون ذرة الهيليوم من نواة تحمل شحنتين موجبتين (Z = 2) والكترونين. سنعتبر فيما يلمي أن النواة ثابتة، أي سندرس طاقة الذرة الناتجة عن حركة الالكترونين بالنسبة للنواة. إن المؤثر الهاملتوني يساوى:

$$H = -\frac{h^2}{2m} \left( \nabla_1^2 + \nabla_2^2 \right) - \frac{Ze^2}{r_1} - \frac{Ze^2}{r_2} + \frac{e^2}{r_{12}}$$
 (1)

حيث  $r_2$  هما بعدا الالكترون الأول والثاني عن النواة ،  $r_2$  ما المسافة بين  $r_3$  الالكترونين و  $r_3$  الالكترون . أما  $r_3$  في الشحنة العنصرية . إذا عوضنا  $r_3$  معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن ،  $r_3$   $r_4$  نحصل على المعادلة التفاضلية

$$\left[ -\frac{\hbar^2}{2\,\mathrm{m}} \left( \nabla_1^2 + \nabla_2^2 \, \right) - \frac{Z\,e^2}{r_1} - \frac{Z\,e^2}{r_2} + \frac{e^2}{r_{12}} \right] \psi = E\,\psi \quad (\Upsilon)$$

إن وجود الحدّ 2/ r<sub>12</sub> الذي يمثل الطاقة الناتجة عن التأثير المتبادل بين الالكترونين، يجعل عملية حل المعادلة (٢) بطريقة فصل المتجولات غير عمكنة . لذلك، ليس من السهل إيجاد حلول هذه المعادلة بالطرق المألوفة في حل المعادلات التفاضلية، ولكن يمكن اتباع طرق تقريبية . من أهم الطرق التقريبية المتبعة في هذا المعدد طريقة تعتمد على نظرية تدعى: نظرية التحول (Variation Theorem) وسنشرح مبدأ هذه الطريقة في الفقرات التالية .

### جملة الواحدات الذرية:

قبل أن نبدأ بإيجاد حلول تقريبية لمعادلة شرودنغر لذرة الهيليوم، سنحاول

الآن تبسيط كتابة المعادلة عن طريق التخلص من الثوابت التي تظهر دائماً في معادلات شرودنفر، مثل  $\dot{n}$  و  $\dot{n}$  و  $\dot{n}$  ستخدم لهذه المغاية جملة واحدات تدعى جملة الواحدات الذرية (atomic units)، وهمي واحدات ليس لها أبعاد. إن وماحدة الكتلة في هذه الجملة هي كتلة الالكترون  $\dot{n}=0.00$  وواحدة الأولى ( $\dot{n}=0.00$  وواحدة الأولى وواحدة الطول هي نصف قطر بور ( $\dot{n}=0.00$  وواحدة الطول ( $\dot{n}=0.00$  وواحدة الطول ( $\dot{n}=0.00$  وواحدة الطول ( $\dot{n}=0.00$  والحدة الطول ( $\dot{n}=0.00$  وواحدة الطول ( $\dot{n}=0.00$  ) أي حوالي: موالى ( $\dot{n}=0.00$  ) أي واحدة الطاقة في الجملة الذرية تساوي إلى ( $\dot{n}=0.00$  ) أي حوالي ( $\dot{n}=0.00$  ) أن واحدة الشحنة أي حوالي ( $\dot{n}=0.00$  ) تدعى هذه الواحدة هارتري . كما أن واحدة الشحنة الكمويائية هي الشحنة المنصرية ( $\dot{n}=0.00$ 

يكتب المؤثر الهاملتوني لذرة الهيليوم في جملة الواحدات الذرية كما يلي:

$$H = -\frac{1}{2} \left( \nabla_1^2 + \nabla_2^2 \right) - \frac{Z}{r_1} - \frac{Z}{r_2} + \frac{1}{r_{12}}$$
 (7)

كما تأخذ معادلة شرودنغر (٢) الشكل التالي:

$$\left[ -\frac{1}{2} \left( \nabla_1^2 + \nabla_2^2 \right) - \frac{Z}{r_1} - \frac{Z}{r_2} + \frac{1}{r_{12}} \right] \psi = E \psi \quad (\xi)$$

### إيجاد توابع موجة تقريبية لذرة الهيليوم:

إن صعوبة إيجاد الحلول الخاصة الصحيحة للمعادلة (٤) تتبج، كما ذكرنا عن وجود الحد 1/x<sub>12</sub>، لذلك سنبدأ بإيجاد حلول تقريبية للمعادلة عن طريق إهمال هذا الحنّ، أى إهمال التأثيرات المتبادلة بين الالكترونين وماينتج عنها من طاقة، ثم سنسعى بعد ذلك إلى تحسين الحلول التقريبية الناتجة استناداً إلى نظرية هي نظرية التحول. سنشرح هذه النظرية قبل استخدامها.

إذا أهملنا الحدّير1/r تأخذ معادلة شرودنغر لذرة الهيليوم (٤)، الشكل

نتبع في حل هذه المعادلة طريقة قصل المتحولات، فنضع: 
$$\psi(1,2) = \psi_1(1) \cdot \psi_2(2)$$
 ,  $E = E_1 + E_2$  (٦)

حيث  $_{1}\Psi$  تابع لإحداثيات الالكترون (1) و  $_{2}\Psi$  تابع لإحداثيات الالكترون (2). إذا عوضنا العلاقتين (٦) في المعادلة (٥) وقسمنا الناتج على الجداء  $_{2}\Psi$   $_{1}\Psi$  نحصل على مايلي .

$$\frac{1}{\psi_1} \left( -\frac{1}{2} \nabla_1^2 - \frac{Z}{r_1} \right) \psi_1 + \frac{1}{\psi_2} \left( -\frac{1}{2} \nabla_2^2 - \frac{Z}{r_2} \right) \psi_2 = E_1 + E_2$$

إن الحدُّ الأول في الطرف الأيسر من هذه المعادلة يتعلق فقط بإحداثيات  $E_1$  الالكترون (1) بينما الحدُّ الثاني يتعلق فقط بإحداثيات الالكترون 2 . وبما أن  $E_2$  هي طاقة الالكترون (1) و $E_2$ طاقة الالكترون (2) ، نستنتج أن المعادلة (۷) هي مجموع معادلتين مستقلتين وهما:

$$\frac{1}{W_{1}} \left( -\frac{1}{2} \nabla_{1}^{2} - \frac{Z}{r_{1}} \right) \psi_{1} = E_{1}$$
 (1-A)

$$\frac{1}{\Psi_0} \left( -\frac{1}{2} \nabla_2^2 - \frac{Z}{r_2} \right) \Psi_2 = \mathbb{E}_2$$
 (.-A)

هكذا جُزئت المعادلة (٥) إلى معادلتين متماثلتين تماماً، الأولى تتعلق بإحداثيات الالكترون (1) والثانية بإحداثيات الالكترون (2). إن كل واحدة من هاتين المعادلتين هي في الواقع معادلة حركة الكترون حول النواة وهي نفس معادلة ذرة الهيدروجين، فالمعادلة الأولى تكتب على الشكل التالي:

$$\left(-\frac{1}{2}\nabla_1^2 - \frac{Z}{r_1}\right)\psi_1 = \mathbb{E}_1\psi_1 \tag{4}$$

وهي معادلة ذرة الهيدروجين، وحلولها الخاصة هي التوابع (المدارات) شبه الهيدروجينية (1) ψ و Ψ حيث يشير الرقم 1هنا إلى إحداثيات الالكترون (1)، كما أن حلول المعادلة الثانية (٨- ب) هي أيضاً:  $(2) \psi_{n \, \nu_{m}} = \psi_{n \, \nu_{m}}$ إلى إحداثيات الالكترون (2). هكذا نرى أن الحلول التقريبية لذرة الهيليوم هي:  $(1 \cdot)$ 

$$\psi(1, 2) = \psi_{n_1 \ell_1 m_1}(1) \cdot \psi_{n_2 \ell_2 m_2}(2)$$
 (1.)

يوجد في هذه التوابع ستة أعداد كوانتية، ثلاثة منها (n, I, m) تخص الالكترون الأول، وثلاثة (n2 الم m2 التخص الالكترون الثاني. أما طاقة ذرة : أي : أي الالكترونين (الملاقة ٦) ، أي : الهيليوم التقريبية فهي مجموع طاقتي الالكترونين (الملاقة ٦) ، أي  $E=E_1+E_2=-\frac{Z^2}{2\,n_a^2}-\frac{Z^2}{2\,n_a^2}$  (١١)

وذلك لأن طاقة الالكترون في ذرة شبه هيدروجينية ، في جملة الواحدات الذرية، تساوى:

$$E = -\frac{Z^2}{2n^2}$$

(وذلك بفرض أن الكتلة المختزلة µ تساوي كتلة الالكترون. انظر في العلاقة ٩ من الفصل السادس).

نستنتج ما سبق أنه يمكن اعتبار المدارات في ذرة الهيليوم ، بشكل تقريبي مدارات شبه هيدروجينية (حيث: Z = Z) وكنا قد درسنا خصائص وأشكال هذه المدارات عند دراسة ذرة الهيدروجين في الفصل السادس. إن حجوم المدارات في ذرة الهيليوم أصغر من حجوم المدارت المماثلة لها في ذرة الهيدروجين وذلك الأن Z هنا تساوي 2 بدلاً من 1 ، أما أشكال المدارات فهي نفسها كما في ذرة الهيد وحين.

#### دراسة حالة الاستقرار في ذرة الهيليوم:

إن حالة الاستقرار لذرة الهيليوم هي الحالة ذات الطاقة الدنيا والتي يكون فيها الالكترونان في المدار الأول المقابل إلى 2 = 0, n = 1 و m = 0 ، أي المدار 1 s . إن تابع الموجة للذرة في هذه الحالة هو ، استناداً إلى (١٠):

$$\psi(1, 2) = \psi_{100}(1) \psi_{100}(2) = 1 s(1). 1 s(2)$$
 (17)

(۱۱) قائم ذرة الهيليوم في هذه الحالة ، استناداً إلى العلاقة  $E=2\left(-\frac{4}{2}\right)=-4$  a. u=-108.84 e V.

إن طاقة ذرة الهيليوم الحقيقية، المحسوبة استناداً إلى التجربة، تساوي 2.905 ما 2.905 ما يعادل . إن مايعادل . 19.

سبب الاختلاف هو أن الطاقة المحسوبة استناداً إلى العلاقة (١١) لاتأخذ بعين الاعتبار التأثير المتبادل بن الالكترونين، وذلك لأننا كنا قد حذفنا الحدّ 1/r<sub>12</sub> من معادلة شرودنغر. إن الطاقة الناتجة عن التدافع الكولومي بين الالكترونين هي طاقة موجبة وهذا يفسر لماذا كانت الطاقة المحسوبة أقل بالفيمة الجبرية، من الطاقة المقاسة بالتجربة.

لإيجاد حل لمعادلة شرودنغر لذرة الهيليوم أفضل من الحل السابق، نلجأ إلى الطريقة التي تدعى طريقة التحول (Variational method) وهي تستند إلى نظرية التحول.

سنشرح النظرية أولاً ثم نبين كيف نستخدمها في إيجاد حل أفضل لمسألة ذرة الهيليوم.

#### نظرية التحول (Varition theorem):

تنص هذه النظرية على مايلي: إن القيمة المتوسطة (أو المتوقعة) لطاقة جملة ما والمحسوبة باستخدام أي تابع موجة تقريبي (ولكن حسن التعمرف) هي أكبر من الطاقة الحقيقية المقابلة لحالة الاستقرار الدنيا للجملة المدروسة.

يكن البرهان على هذه النظرية كما يلي: لنفرض أن توابع الموجة الصحيحة للجملة هي  $\psi_n$ .  $\psi_2$ ,  $\psi_1$ , ... . إن كل تابع منها هو حل لمعادلة شرودنغر ويحقق الملاقة:

$$H \psi_i = E_i \psi_i \tag{17}$$

حيث Η هر الهاملتوني الصحيح للجملة. تشكل مجموعة التوابع ψ، قاعدة منظمة ومتعامدة (راجع نظرية النشر في الفصل الرابع)، ويمكن أن ننشر فيها أي تابع دوري حسن التصرف. ليكن الآن ψ تابعاً تقريبياً للجملة المدروسة. يكن نشر هذا التابع في قاعدة التوابع ، لا ، على النحو التالي:

$$\Psi = \sum_{i} c_{i} \Psi_{i} \tag{15}$$

حيث الأمثال  $c_1$  ثوابت تتعلق بالتابع  $\psi$ . نحسب الأن القيمة المتوسطة لطاقة الجملة باستخدام دستور القيمة المتوسطة والتابع التقريبي  $\psi$  ، على أن نستخدم الهاملتوني الصحيح ، فنحصل على مايلي :

$$\overline{E} = \langle H \rangle = \frac{\int \sum (c_i \psi_i)^* H \sum c_j \psi_j dv}{\int \sum (c_i \psi_i)^* \sum c_j \psi_j dv}$$
(10)

لنحسب أولاً البسط في هذا الكسر ثم نحسب المقام. أما البسط فيكتب على الشكار التالى:

$$A = \int \sum_{i} (c_i \psi_i)^* H \sum_{i} c_j \psi_i dv = \sum_{i} \sum_{i} c_i^* c_j \int \psi_i^* H \psi_j dv$$

نستطيع الآن أن نستخدم العلاقة (١٣) ونبدل  $H \ \psi_j$  بما يساويها، أي  $\psi_j \ \psi_j$  ونكتب:

$$A = \sum_{i} \sum_{j} c_{i}^{*} c_{j} E_{j} \int \psi_{i}^{*} \psi_{j} dv$$

بما أن التوابع ψ منظمة ومتعامدة فإن التكامل في العلاقة الأخيرة يكون معدوماً إذا كان ز≠i ومساوياً للواحد إذا كان j=i، لذلك نستنتج أن البسط A

$$\mathbf{A} = \sum_{i} \mathbf{c_{i}^{*}} \mathbf{c_{i}} \mathbf{E_{i}}$$

$$B = \int \sum_{i} (c_{i} \psi_{i})^{*} \sum_{j} c_{j} \psi_{j} dv = \sum_{i} \sum_{j} c_{i}^{*} c_{j} \int \psi_{i}^{*} \psi_{j} dv$$

$$= \sum_{i} c_{i}^{*} c_{j}$$
(1V)

$$E = \langle H \rangle = \frac{\sum c_i^* c_i B_i}{\sum c_i^* c_i^* c_i}$$
 (۱۸)

لنفرض الآن أن تابع الموجة ψ عثل حالة الاستقرار الدنيا للجملة، وأن E, وأن ...,  $E_2$ ,  $E_1$  من القيم بين القيم الحالة . إن  $E_1$  هن أصغر قيمة بين القيم الحالة ... المقابلة لترابع الموجة بالا بسب الخ. سنبين الآن أن القيمة المتوسطة للطاقة E والمحسوبة باستخدام التابع التقريبي ψ هي حتماً أكبر من Ε، وبالفعل لنحسب المقدار  $\overline{E}$  -  $\overline{E}$  ونبين أنه مقدار موجب (أي  $\overline{E}$  >  $\overline{E}$  ). نستطيع استناداً إلى (۱۸) أن نكتب:

$$\overline{\mathbf{E}} - \mathbf{E}_1 = \frac{\sum \mathbf{c}_i^* \, \mathbf{c}_i \, \mathbf{E}_i}{\sum \mathbf{c}_i^* \, \mathbf{c}_i} \cdot \mathbf{E}_1 = \frac{\sum \mathbf{c}_i^* \, \mathbf{c}_i \, \mathbf{E}_i - \sum \mathbf{c}_i^* \, \mathbf{c}_i \, \mathbf{E}_1}{\sum \mathbf{c}_i^* \, \mathbf{c}_i}$$

: أو:

$$\overline{E} - E_1 = \frac{\sum c_i^* c_i \left( E_i - E_1 \right)}{\sum c_i^* c_i}$$
(14)

بماأن  $E_1$  هي أصغر قيمة للطاقة فإن المقدار  $(E_1 - E_1)$  لا يمكن أن يكون سالباً. أضف إلى ذلك أن الجداءات  $2^n$  ، هي مقادير موجبة أيضاً ، نستنتج إذن أن جميع الحدود في بسط ومقام الكسر في العلاقة (١٩) هي حدود موجبة ، وبالتالي فإن قيمة الكسر موجبة أيضاً ، وهذا يعني أن:  $\overline{E} - E_1 > 0$  . إذن  $\overline{E}$  أكبر من  $E_1$  ، وبذلك يتم البرهان على النظرية .

ملاحظة هامة: عند حساب القيمة التقريبية للطاقة  $\overline{B}$ ، نستخدم تابع موجة تقريبي مع الهاملتوني الصحيح للجملة. أما إذا استخدمنا موثراً هاملتونيا تقريبياً فلا تصح النظرية. نذكر كمثال على ذلك، أننا عندما أوجدنا حلولاً تقريبية لذرة الهيليوم، حلفنا الحد  $1/r_{12}$  من الهاملتوني فأصبح الهاملتوني فير الهاملتوني الصحيح وبالتالي حصلنا على طاقة استقرار تقريبية لذرة الهيليوم أصغر بالقيمة الجبرية من الطاقة الصحيحة.

### طريقة التحول:

سنين فيما يلي كيف نستفيد من نظرية التحول في إيجاد تابع موجة لحالة استقرار الهيليوم الدنيا، أفضل من التابع (2) Is (1). Is (1) الذي وجدناه سابقاً (العلاقة ١٢). نتبع لهذه الثاية الطريقة التالية، والتي تعرف باسم طريقة التحول: (Variational metrhod) ونقصد هنا بالتابع الأفضل، التابع الذي يعطي قيمة أفضل للطاقة. نفترض أن الشكل الرياضي المفتش عنه هو نفس شكل التابع

ن : 1 المحسوب استناداً إلى التوابع شبه الهيدروجينية، أى أن : 
$$\psi$$
 (1, 2) =  $\frac{1}{\pi}$  ( $\mathbb{Z}^3$ )  $e^{-\mathbb{Z}r_1}$ .  $e^{-\mathbb{Z}r_2}$  ( $Y \circ$ )

حيث استخدمنا الجدول (٤) من الفصل السادس، كما استخدمنا جملة الواحدات الذرية. إلا أننا هنا سنعتبر Z وسيطاً متحولاً وسنحسب قيمة الطاقة المتوسطة،  $\overline{X}$ ، بتابعية Z. ثم نجعل قيمة Z تنفير بشكل نحصل معه على الفيمة للدنياً  $\overline{L}$  وذلك لأن أفضل التوابع هو الذي يعطي أخفض قيمة لطاقة الاستقرار، أي اقرب قيمة للقيمة الحقيقية. سنجد أن قيمة Z الناتجة بهذه الطريقة تختلف عن (2). وسنعطي تفسيراً فيزيائياً لهذه التيجة. لنحسب إذن الطاقة المتوسطة. نكت الهاملتوني للرة الهيليوم (العلاقة X) على الشكل النالي:

$$H = -\frac{1}{2} \left( \nabla_1^2 + \nabla_2^2 \right) - \frac{2}{r_1} - \frac{2}{r_2} + \frac{1}{r_{12}}$$

$$H = H_1 + H_2 + \frac{1}{r_{12}}$$
 (Y1)

لقد وضعنا هنا Z = 2 لأنه يجب أن نستخدم الهاملتوني الصحيح، وأن تعتبرZ وسيطاً فقط في التابع (٢٠). وضعنا أيضاً:

$$H_1 = -\frac{1}{2} \nabla_1^2 - \frac{2}{r_1}$$
 ,  $H_2 = -\frac{1}{2} \nabla_2^2 - \frac{2}{r_2}$  (YY)

يتعلق $\mathbf{H}_1$  بإحداثيات الالكترون (1)، بينما بتعلق  $\mathbf{H}_2$ بإحداثيات الالكترون (2). نستخدم دستور القيمة المتوسطة، مع ملاحظة أن التابع ( $\mathbf{Y}$ ) منظم، فنحصل على مايلى:

$$\overline{E} = \langle H \rangle = \langle H_1 \rangle + \langle H_2 \rangle + \langle \frac{1}{r_{12}} \rangle$$
 (YY)

هذا يعني أن القيمة المتوسطة للطاقة تساوي مجموع القيم المتوسطة  $\rm H_1$  و  $\rm H_2$  و التابع (۲۱) و  $\rm H_2$  لهما نفس الشكل (العلاقتان ۲۲) والتابع (۲۱) متناظر بالنسبة لـ  $\rm T_2$  . نستنج أن  $\rm < H_2 > \ < H_2 >$  لهذا يكفي حساب احداء حات القيمة نه الدنان

$$< H_1 > = \left(\frac{Z^3}{\pi}\right)^2 \int \int e^{-Z r_1} e^{-Z r_2} H_1 e^{-Z r_3} e^{-Z r_2} dv_1 dv_2 (\Upsilon \xi)$$

$$\begin{split} d\,v_1 &= r_1^2\,\sin\theta_1\,d\,r_1\,d\,\theta_1\,d\,\phi_1 \\ d\,v_2 &= r_2^2\,\sin\theta_2\,d\,r_2\,d\,\theta_2\,d\,\phi_2 \\ e.s.\,H_1\,\dot{u} &= H_1\,\dot{u} + L_2\,\dot{u} + L_2\,\dot{u} + L_3\,\dot{u} + L_3\,\dot{u}$$

$$< H_1 > = \left(\frac{Z^3}{\pi}\right)^2 \int e^{-2Z_{r_1}} dv_2 \int e^{-Z_{r_1}} H_1 e^{-Z_{r_1}} dv_1 (Yo)$$

إن التكامل الأول في العلاقة السابقة يؤدي إلى مايلي:

$$\int_{0}^{2\pi} \int_{0}^{\pi} \int_{0}^{\infty} e^{-2Z r_{2}} r_{2}^{2} dr_{2} \sin \theta_{2} d\theta_{2} d\phi_{2} =$$

$$= 4 \pi \int_{0}^{\infty} e^{-2Z r_{2}} r_{2}^{2} dr_{n} = 4 \pi \left( \frac{2}{(2Z)^{3}} \right) = \frac{\pi}{Z^{3}}$$
 (Y1)

تصبح العلاقة (٢٥) إذن على الشكل التالي:

$$< H_1 > = \frac{Z^3}{\pi} \int e^{-Z r_1} H_1 e^{-Z r_1} dv_1$$
 (YV)

لإجراء التكامل الأخير، نعوض H بما يساويها من (٢٢):

$$\langle H_1 \rangle = \frac{Z^3}{\pi} \int e^{-Zr_1} \left( -\frac{1}{2} \nabla_1^2 - \frac{2}{r_1} \right) e^{-Zr_1} dv_1$$

$$< H_1 > = \frac{Z^3}{\pi} \left[ -\frac{1}{2} \int e^{-Z\tau_1} \nabla_1^2 e^{-Z\tau_1} dv_1 - 2 \int \frac{e^{-2Z\tau_1}}{r_1} dv_1 \right]$$

لإجراء التكامل الأول في العلاقة السابقة نعبر عن مؤثر لابلاس بالإحداثيات القطمة (التمرين ١٠ من الفصل الخامس):

$$\begin{split} \nabla_1^2 &= \frac{1}{r_1^2} \frac{\partial}{\partial r_1} \left( r_1^2 \frac{\partial}{\partial r_1} \right) + \frac{1}{r_1^2 \sin \theta_1} \frac{\partial}{\partial \theta_1} \left( \sin \theta_1 \frac{\partial}{\partial \theta_1} \right) \\ &+ \frac{1}{r_1^2 \sin^2 \theta_1} \frac{\partial^2}{\partial \phi_1^2} \end{split} \tag{74}$$

إن مشتقات  $^{-2r_1}$  بالنسبة لكل من  $_1$ 9 و  $_1$  $\phi$  هي معدومة، لهذا فإن تأثير  $^2$ 2 على هذا التابع يساوي تأثير الحد الأول في ( $^2$ 4 على هذا التابع يساوي تأثير الحد الأول في ( $^2$ 4 على مذا

$$\int e^{-Zr_1} \nabla_1^2 e^{-Zr_1} dv_1 =$$

$$\int e^{-Zr_1} \left[ \frac{1}{r_1^2} \frac{\partial}{\partial r_1} \left( r_1^2 \frac{\partial}{\partial r_1} \right) \right] e^{-Zr_1} dv_1$$

: أجرينا الاشتقاقات في العلاقة السابقة نحصل على مايلي المعالقة السابقة الحرينا الاشتقاقات في العلاقة السابقة و
$$e^{-Zr_1} \nabla_1^2 e^{-Zr_3} \, \, d \, v_1$$

$$\int e^{-Zr_1} \left[ -\frac{2Z}{r_1} + Z^2 \right] e^{-Zr_1} dv_1$$

نعوض عن dv عا يساويها في الإحداثيات القطبية فنحصل على مايلي:

$$\int e^{-Zr_1} \nabla_1^2 e^{-Zr_1} dv_1 =$$

$$= \int \int \int e^{-2Zr_1} \left( -\frac{2Z}{r_1} + Z^2 \right) r_1^2 dr_1 \sin \theta_1 d\theta_1 d\phi_1$$

$$= 4 \pi \int_0^\infty e^{-2Zr_1} \left( -2 Z r_1 + Z^2 r_1^2 \right) dr_1$$

$$= 4 \pi \left[ -2 Z \left( \frac{1}{2Z} \right)^2 + Z^2 \left( \frac{2}{8 Z^3} \right) \right]$$

$$=-\frac{\pi}{Z} \tag{$\Upsilon^\bullet$}$$

$$\vdots$$

$$\int\int\frac{e^{-2Zr_1}}{r_1}\,r_1^2\,dr_1\,\sin\theta_1d\theta_1\,d\phi_1$$

$$=4\,\pi\int_0^\infty e^{-2Zr_1}.\,r_1\,dr_1=\frac{4\,\pi}{(2\,Z)^2} \tag{$\Upsilon^\bullet$}$$

نعوض (۳۰) و(۳۱) في (۲۸) فنجد:

$$< H_1 > = \frac{Z^2}{2} - 2Z$$
 (٣٢)

بقي علينا أن نحسب القيمة المتوسطة 
$$\left(\frac{1}{\Gamma_{12}}\right)$$
 أي :

$$\left\langle \frac{1}{r_{12}} \right\rangle = \left( \frac{Z^3}{\pi} \right)^2 \int \ \, \int \ \, e^{-Z\, r_1} \, e^{-Z\, r_2} \, \, \frac{1}{r_{12}} \, \, e^{-Z\, r_1} \, . e^{-Z\, r_2} \, \, \text{dv}_1 \, \, \text{d} \, \, \text{v}_2$$

إن إجراء هذا التكامل ليس سهلاً لذلك سنكتفي هنا بإعطاء قيمته النهاثية

وهي: 
$$\left\langle \frac{1}{r_{xx}} \right\rangle = \frac{5}{8} \, \mathbb{Z} \tag{(47)}$$

إذا عوضنا الآن (٣٣) و(٣٢) في (٢٣) نحصل على القيمة المتوسطة لطاقة ذرة الهيليوم في حالة الاستقرار بتابعية Z :

$$\overline{E} = \langle H \rangle = 2 \langle H_1 \rangle + \left\langle \frac{1}{r_{10}} \right\rangle = Z^2 - \frac{27}{8} Z$$
 (45)

إن أفضل قيمة للوسيط Z ، استناداً إلى نظرية التحول، هي التي تجعل قيمة  $\overline{E}$  في حدّها الأدنى ، لحساب هذه القيمة نعدم مشتق  $\overline{E}$  بالنسبة لـZ عيث نجد:  $\overline{E}$  في حدّها  $\overline{E}$  = Z = Z = 0

$$Z = \frac{27}{16} \tag{(70)}$$

هذه القيمة أصغر من الشحنة على النواة 2. نفسر هذه النتيجة كما يلي: إن وجود الكترونين حول النواة يجعل كل واحد منهما يحجب النواة عن الالكترون الآخر حجباً جزئياً عما يجعل شحنة النواة تبدو كأنها أصغر من قيمتها الحقيقية. تدعى هذه الظاهرة: ظاهرة الحجب (screening)، وتدعى Z المحسوبة: الشحنة الفعالة للذواة (effective nuclear charge).

نستتج إذن أن أفضل تابع من الشكل (٢٠) هر الذي تكون فيه قيمة Z مساوية إلى (16/ 27). إذا عرضناهذه القيمة في العلاقة (٣٤) نحصل على أفضل قيمة تقريبة لطاقة ذرة الهيليوم في حالة الاستقرار والمحسوبة باستخدام تابع له الشكل (٢٠):

$$\overline{E} = \left(\frac{27}{16}\right)^2 - \frac{27}{8} \times \frac{27}{16} = -2.84765 \text{ a. u}$$
 (Y7)

 $\overline{E} = -77.48 \, e. \, V$ 

نلاحظ هنا أن هذه القيمة هي أكبر من القيمة التجريبية المساوية إلى: 79.0eV ، ولكن الخطأ في القمية المحسوبة هو حوالي (2%) من القيمة الصحيحة وهذه نتيجة جيدة.

#### مشكلة الترابط بين حركتى الالكترونين:

لقد وجدنا أن تابع الموجة ((٢) مع قيمة Z المعطاة بالعلاقة (٣٥) يعطيان قيمة تقريبية جيدة لطاقة ذرة الهيليوم في حالة الاستقرار، ولكن على الرغم من ذلك فإن تابع الموجة (٢٠) لايمثل التوزع الحقيقي للالكترونين حول النواة، وسبب ذلك هو مايلي:

يحمل كل الكترون شحنة عنصرية سالبة، والالكترونان يتدافعان بقوة كولومية تتناسب عكساً مع مربع المسافة بينهما. تزداد قيمة هذه القوة كلما صغرت المسافة بين الالكترونين، لهذا يحاول الالكترونان أن يبقيا بعيدين أحدهما عن الاخر، ولايمكن في أي حال من الأحوال أن يتواجدا في نفس النقطة وفي نفس اللحظة. يمكن أن نستتج أن حركة كل من الالكترونين في الذرة ليست مستقلة تمام الاستقلال عن حركة الالكترون الأخر، بل هناك ترابط (correlation) ببن حركتههما. لكن تابع الموجة (٢٠) لا يعكس هذه الحقيقة. يمكن أن نرى ذلك من توزع الاحتمالات للحسوب من التابع (٢٠). إن احتمال وجود الالكترون (١) في نفس عنصر حجم المح حول النقطة (٢٠) م وجود الالكترون (2) في نفس الوقت في عنصر الحجم و dv حول النقطة (٢٠) م (٢٠) الما وبحود الالكترون (2) في نفس الوقت في عنصر الحجم و dv حول النقطة (٢٠) الماري (٢٠) الماري (٢٠) الماري :

$$\begin{split} & \rho = \psi^2 \; (1, \, 2) \; dv_1 \; dv_2 = \\ & = \left(\frac{Z^3}{\pi}\right)^2 e^{-2 \, Z \, r_1} \cdot e^{-2 \, Z \, r_2} r_1^2 \, r_2^2 \; d \, r_1 \; d \, r_2 \times \sin \, \theta_1 \sin \, \theta_2 d\theta_1 d\theta_2 d\phi_1 d\phi_2 \end{split}$$

إذا نظرنا في هذا المقدار نجد أن قيمته من أجل:

لاتساوي الصفر، وهذا يعني أن احتمال  $(r_1=r_2,\ \theta_1=\theta_2,\phi_1=\phi_2)$  وجود الالكترونين في نفس النقطة هو احتمال غير معدوم، خلافاً للراقع. إن

التابع (٢٠) يسمع للالكترونين بالاقتراب أحدهما من الآخر دون مانع، لهذا فإن طاقة التنافر الموجبة بين الالكترونين تجعل الطاقة الكليةالمحسوبة استناداً لهذا التابع أكبر من القيمة المتوسطة Ē أكبر من القيمة المتوسطة Ē أكبر من القيمة المصحيحة للطاقة. يقال عن التابع (٢٠) أنه تابع غير مترابط (uncorrelated . يُدعى الفرق بين الطاقة الصحيحة للذرة والطاقة التفريبية المحسوبة باستخدام تابع غير مترابط، طاقة الترابط (correlation energy)، ويجب عدم الحلط بين طاقة الترابط هذه وطاقة الارتباط في الجزيئات المتعلقة بالروابط الكيميائية بين الذرات. هناك تعريف أدق لطاقة الترابط من التعريف السابق، وسنعود إليه عند الحديث عن توابع الموجة التفريبية المحسوبة بطريقة: المبارة والانسجام الذاتي أو (self consistent field method).

إن طاقة الترابط في الذرات، لحسن الحظ ليست كبيرة ويمكن التغاضي عنها في كثير من التطبيقات.

# السبين والتوابع السبينية:

لقد اقتصرت دراستنا للرة الهيدروجين وذرة الهيليوم على دراسة حركات الالكترونات حول النواة، وقد اعتبرنا الالكترون بمثابة كتلة نقطية تحمل شحنة كهربائية عنصرية تتحرك حول النواة، ولكن هناك ظواهر فيزيائية كثيرة تدل على أنه يوجد للالكترون حركة حول مركز ثقله ينتج عنها عزم دوراني يدعى السبين (spin) يتصف السبين بصفات متميزة، وهي أنه في حالة وجود حقل خارجي يؤثر على الالكترون، فإن متجه السبين يأخل فقط أحد وضعين، لاثالث لهما، بالنسبة للحقل الخارجي، لهذا نقول أن الالكترون يكن أن يوجد فقط في إحدى حالتين كونتين تتعلقان بالسبين، إحداهما توصف بنام سبيني (spin function) نرمز له (spin function)

بالرمز $\alpha$  ، والأخرى توصف بتابع سبيني آخر نرمز له ب  $\beta$  . إن دراسة الظواهر الفيزيائية المتعلقة بالسبين (كانقسام حزمة من الالكترونات في حقل مغناطيسي إلى حزمتين . . . ) تبين أن السبين والتابعين  $\alpha$  و  $\beta$  يجب أن تتصف بالحصائص التالية التي نعترها بمثابة فرضيات:

يُعطى طول متجه السبين للالكترون بالعلاقة التالية: 
$$S = \sqrt{\frac{1}{2}\left(\frac{1}{2}+1\right)} \, h \tag{(7V)}$$

يوجد للسبين مؤثر خطلي هرميتي، يرمز له بالرمز S أيضاً (أو أحياناً بالرمز \$ ) كما يوجد لمركبة السبين على متجه الحقل الخارجي (في حال وجوده) مؤثر يرمز له بـ \$. إننا نعتبر متجه الحقل الخارجي منطبقاً على المحروف

يفترض أيضاً أن التابعين  $\alpha$  و $\beta$  اللذين يصفا الحالتين المختلفتين للالكترون الناتجتين عن السبين، هما تابعان خاصان لكل من  $S^2$  و  $S^2$  هو المؤثر المقابل لمربع السبين:

$$S^2 \alpha = \frac{1}{2} \left( \frac{1}{2} + 1 \right) h^2. \alpha \tag{YA}$$

$$S^2 \beta = \frac{1}{2} \left( \frac{1}{2} + 1 \right) \hbar^2. \beta$$
 (٣٩)

$$S_z \alpha = \frac{1}{2} \dot{h} \cdot \alpha$$
 (£.)

$$S_z \beta = -\frac{1}{2} h \cdot \beta \tag{(1)}$$

هذه العلاقات تعني عايلي: أن مربع طول قيمة سبين الالكترون يساوي دائماً  $\frac{1}{2}$  و المائع المائع المائع و المائع المائع و المائع

يتصف التابعان  $\infty$  و  $\beta$  إضافة لما سبق بأنهما منظمان ومتعامدان . إن سبب التمامد بينهما هو أن كليهما تابع خاص L ي 2 ولكن القيمة الخاصة المقابلة L  $\hbar$  هي  $\frac{1}{2}$  + بينما القيمة الخاصة المقابلة L  $\hbar$  هي  $\frac{1}{2}$  - ، ونحن نعلم أن التوابع الخاصة لمؤثر والتي تقابل قيماً خاصاً مختلفة هي متعامدة فيما بينها . نعبر رياضياً عن الخاصتين السابقين بو اسطة العلاقات التالية :

$$\int \alpha^{\circ} \alpha \, ds = \int \beta^{\circ} \beta \, ds = 1 \qquad (\xi \gamma)$$

$$\int \alpha^* \beta \, ds = \int \beta^* \alpha \, ds = 0 \qquad (\xi \Upsilon)$$

حيث تشير 8 إلى متحول مرتبط بتابعي السين. يجب أن نلاحظ أن العلاقات السابقة هي علاقات رمزية تعبر عن الخصائص المفروضة للتابعين  $\alpha$  و  $\beta$  ، ولكن لها فوائد عملية . تتصف المؤثرات  $\beta$  و  $\delta$  و  $\delta$  و  $\delta$  المهاملتوني، وسبب ذلك أن الهاملتوني يتعلق بالإحداثيات المكانية ولا يوجد فيه متحول السبين  $\delta$  ، بينما المؤثرات الثلاثة المذكورة لا تتعلق سوى تجتحول السبين، وهي لا تتعلق بالإحداثيات المكانية للالكترون . ينتج عن الصفات النبادلية بين  $\delta$  و  $\delta$   $\delta$  من  $\delta$  عن الصفات النبادلية بين  $\delta$ 

جهة والهاملتوني H من جهة أخرى، أن توابع الموجة، حلول معادلة شرودنغر، هي توابع خاصة أيضاً لمؤثرات السبين المذكورة (راجع الفصل الثالث).

نلخص ماسبق بما يلي: أن طول متجه سبين الالكترون يساوي نلخص ماسبق بما يلي: أن طول متجه سبين الالكترون يساوي  $m_s$  . أما مركبته على المحور  $\cos(s+1)$  . أم $m_s$  تساوي  $\frac{1}{2}$  + (الحالة أنفا) ، أو  $\frac{1}{2}$  - (الحالة بيتا) . هذا يعني أن العدد الكوانتي  $m_s$  يأخذ القيم المحصورة بين s + وs - .

إذا كانت الذرة تحوي أكثر من الكترون واحد، فإن السبين الكلّي هو محصلة سسنات الالكترونات.

$$\overrightarrow{S} = \overrightarrow{S_1} + \overrightarrow{S_2} + \dots \tag{$\xi$}$$

يساوي طول السبين الكلي أو المحصل  $h: \sqrt{S + (S+1)}$ ، حيث S هنا عدد حوانتي تام أو نصفي . إن طول مركبة السبين المحصل على المحور OZ تساوي  $m_S$ ،  $m_S$  - حيث  $m_S$  تأخذ القيم المحصورة بينS + cS - c:

$$m_S = -S, -S + 1, ..., + S$$

بما أن مسقط السبين الكلي (المحصلة) على محور، 200 ، يساوي إلى محصلة مساقط سبينات الالكترونات على نفس المحور، فإن المؤثر المقابل لمسقط السبين الكلي على 02 يساوي مجموع المؤثرات المقابلة لمساقط السبينات على

$$S_z = S_{z1} + S_{z2} + ..$$
 (10)

المنارات السبينية (spin orbitasls):

تتعلق خصائص السبين وخصائص الحالتين السبينيتين α و β بطبيعة

الالكترون وحركته الدورانية حول مركز ثقله، وهي خصائص موجودة في الالكترون سواء كان طليقاً في الفضاء أم كان داخل ذرة. فالالكترون يتميز إذن إما بكونه في الحالة  $\alpha$  أو في الحالة  $\beta$ . أضف إلى ذلك أنه إذا كان الالكترون داخل ذرة ما، فهو يوجد في مدار من المدارات، والمدار يتميز بالأعداد الكوانتية الثلاثة  $\pi$  و $\alpha$  وهر يُمثّل رياضياً بتابع  $\alpha$   $\alpha$  .  $\alpha$  . ينتج عن ذلك أن الوصف الكامل للالكترون في في الذرة يتضمن وصف المدار الذي يوجد فيه الالكترون ووصف الحالة السبينية التي يوجد عليها الالكترون وهو في مداره، يُعطى الوصف الكامل للالكترون وهو في مداره، يُعطى الوصف الكامل للالكترون في هذه الحالة بأحد التابعين التالين:

$$\phi(1) = \psi_{n \ell_m}(1). \alpha(1) \tag{57}$$

$$\phi(1) = \psi_{n \nmid m}(1). \beta(1) \tag{(4)}$$

يمثل التابع (٤٦) الكتروناً في المدار  $_{n \, \ell m}$   $_{n \, \ell m}$  وفي الحالة  $_{n \, \ell m}$  . بينما يمثل التابع (٤٧) الكتروناً في نفس المدار  $_{n \, \ell m}$  وفي الحالة  $_{n \, \ell m}$  إلى الاحداثيات المكانية ( $_{n \, \ell m}$  ( $_{n \, \ell m}$ )، وفي (1) $_{n \, \ell m}$  رأو (1) $_{n \, \ell m}$  يشير إلى الاحداثية السبين (أي المتحول  $_{n \, \ell m}$ ) للالكترون (1). للتميز بين التابعين (٤٦) (و(٤٢) واختصار الكتابة، جرت العادة أحياناً على استخدام الرمزين التاليين:

$$\phi(1) = \psi_n f_m(1). \alpha(1)$$
 (£A)

$$\phi$$
 (1) =  $\psi_{n \uparrow m}$  (1).  $\beta$  (1) (24)

فالتابع (1) ♦ الذي لايعلوه خط، يقابل الحالة (1) α والتابع، (1) ♦ الذي

يعلوه خط يقابل الحالة (1) β. يُدعى من كل من التابعين (1) ¢ و(1) ♦ المدار السبيني.

فالمدار السيبني يتألف إذن من جداء تابعين أحدهما،  $w_{n\ell m}$ ، وهو مدار شبه هيدروجيني، والآخر،  $\alpha$  أو  $\beta$  هو تابع سيبني. يقال أيضاً أن المدار السيبني يتألف من جزء مكاني، أي جزء تابع للإحداثيات المكانية وجزء سبيني تابع للمتحول  $\alpha$ . نرى أيضاً أن المدارات السبينية فتتان. فقة يقال عنها أنها من النوع ألفا (العلاقة  $\alpha$ ).

تتصف المدارات السبينية بأنها منظمة ومتعامدة فيما بينهاء وبالفعل لدينا:

$$\int \int \phi^{2}(1) dv_{1} ds_{1} = \int \psi_{n}^{2} \ell_{m}(1) dv_{1} \int \alpha^{2}(1) ds_{1}$$

$$= 1$$
(a.)

$$\int \int \overline{\phi}^{2} (1) dv_{1} ds_{1} = \int \psi_{n \ell m}^{2} (1) dv_{1} \int \beta^{2} (1) ds_{1}$$

$$= 1 \qquad (61)$$

$$\int \int \phi(1) \overline{\phi}(1) dv_1 ds_1 = \int \psi_n^2 e_m(1) dv_1 \int \alpha(1)\beta(1) ds_1$$
= 0 (0.7)

 $dv_1 = dx_1 dy_1 dz_1$  هو عنصر حجم مکاني  $dv_1 = dx_1 dy_1 dz_1$   $dv_1 = r_1^2 dr_1 \sin \theta_1 d\theta_1 d\phi_1$ 

إن التكامل الأخير يساوي الصفر بسبب تعامد التابعين  $\alpha$  و  $\beta$  . ينشأ تعامد

المدارات السبينية في الحالة العامة إما عن تعامد التابعين $\Omega$  و $\Omega$  وإما عن تعامد المدارات المكانية شبه الهيدروجينية $(\Psi_n \varrho_m)$  فيما بينها. مثلاً، المداران (1)  $(1) \propto (1) \propto (1$ 

إن المدارت السبينية هي توابع خاصة للهاملتوني لجملة تحوي الكتروناً واحداً مثل ذرة الهيدروجين وأيون "He+.

## الجسيمات المتماثلة ومبدأ باولى:

أشرنا في السابق إلى الشروط التي يجب أن تتوفر في توابع الموجة وهي أن تابع الموجة يجب أن يكون مستمراً ومحدود القيمة ووحيد التعيين وأن يكون مربعه قابلاً للتكامل وله قيمة محدودة. نقول عن تابع الموجة الذي تتوفر فيه هذه الشروط أنه حسن التصرف.

إذا كانت الذرة (أو الجملة المدروسة) تحوي أكثر من الكترون، لايكفي أن يكون تابع الموجة حسن التصرف، بل لابد أيضاً من أن تتوفر فيه خصائص أخرى، سنحاول شرحها فيما يلى.

لنفرض أن ذرة تحوي الكترونين أحدهما موجود في المدار السبيني ، ♦ والآخر في المدار . ♦، عكننا أن نمثل حالة الذرة بالتابع التالي :

$$\psi = \phi_1(1) \cdot \phi_2(2) \tag{67}$$

وهذا يعني أننا وضعنا الالكترون 1 في المدار الأول ، و والالكترون 2 في المدار الثاني 4. لكن الالكترونات متماثلة في جميع خصائصها ولايمكن التمييز . بينها. أضف إلى ذلك أنه لايمكن تعقب حركاتها بسب اللاحتمية. وهذا يعنى

مايلي: إذا استطعنا في لحظة ما على سبيل المثال أن نسمي أحد الالكترونين في اللهرة: الالكترون 1، ونسمي الآخر الالكترون 2. ثم تركنا هذين الالكترونين يتابعان الحركة، ثم وجدنا بعد فترة من الزمن أن أحد الالكترونين موجود في نقطة ما المحتلفة أخرى P، فإننا الانستطيع أن نعلم أي الالكترونين موجود في M وأيهما في P. إن احتمال وجود الالكترون 1 في النقطة M مع وجود الالكترون 2 في P يساوي نفس احتمال وجود الالكترون 2 في بساوي نفس احتمال وجود الالكترون عن الفضاء بمربع تابع الموجة، لهذا نستنج أن قيمة مربع تابع الموجة لاتتغير إذا نقلنا أحد الالكترونين من مكان الالكترون الثاني في مكان الأول. إننا نحصل على نفس الحالة للجملة المجالة ليمل في الحالتين . نستنج من هذا الكلام أن تابع موجة الجملة الحاوية على الكترونين يجب أن تتوفر فيه الحاصة التالية:

$$|\psi(1, 2)|^2 = |\psi(2, 1)|^2$$
 (08)

أي أن قيمة مربع التابع لاتتغير إذا وضعنا الالكترون 1 في موضع الالكترون 2 والالكترون 2 في موضع الالكترون 1 .

يقال في الحالة العامة، عن الجسيمات المتماثلة أنها جسيمات متطابقة (identical) ويقال عن حالتي الجملة قبل وبعد تبديل موضعي جسيمين فيها أحدهما مع الآخر، أنهما لامتمايزتان (undistinguishable). إن الحالات اللامتمايزة للجملة لها نفس قيمة الاحتمال.

يؤدي الجذر التربيعي للمساواة (٥٤) إلى العلاقة التالية :

$$\psi(1, 2) = \pm \psi(2, 1)$$
 (00)

لذلك يقال أن تابع المرجة يجب أن يكون إما تناظرياً أي لايغير إشارته عند تبديل موضعي جسيمين أحدهما بالآخر، وإما عكس تناظري أي يغير إشارته عند إجراء هذا التبديل. هكذا نصل إلى النتيجة الهامة التالية: إضافة إلى شروط حسن التصرف يجب أن يكون تابع الموجة إما تناظرياً أو عكس تناظري بالنسبة لتبديل موضعي جسيمين أحدهما مع الآخر.

هناك نوعان من الجسيمات العنصرية في الطبيعة. نوع يشمل جسيمات ذات  $\sqrt{s}$  ( $\sqrt{s}$  + 1).  $\sqrt{s}$  ( $\sqrt{s}$  + 1).  $\sqrt{s}$  بعطى بالعلاقة  $\sqrt{s}$  ,  $\sqrt{s}$  ,  $\sqrt{s}$  ,  $\sqrt{s}$  عدد نصفي  $\sqrt{s}$  ,  $\sqrt$ 

تدل الظواهر التجريبية المعروفة على أن تابع موجة مجموعة من الجسيمات ذات السبين النصفي (فرميونات) يجب أن يكون عكس تناظري بالنسبة لتبادل إحداثيات زوج من الجسيمات . بينما يجب أن يكون تابع موجة مجموعة من الجسيمات ذات السبين التام (بوزونات) تناظرياً بالنسبة لتبادل إحداثيات زوج من الجسيمات . هذه الصفات لتوابع الموجة مستوحاة من التجارب وتعرف باسم مبدأ باولي.

نرى إذن استناداً لما سبق، أن التابع (٥٣) لايصلح لتمثيل حالة الالكترونين في الذرة، لأن الالكترونات جسيمات ذات سبين نصفي  $\frac{1}{2} = s$ ريجب أن

يكون تابع موجة جملة منها عكس تناظري بالنسبة لتبادل موضعي (إحداثيات) زوج من الالكترونات فيها. هذه الصفة لانتوفر في التابع (٥٣)، وبالفعل لدينا:

$$\psi(1, 2) = \phi_1(1) \cdot \phi_2(2)$$

$$\psi(2, 1) = \phi_1(2) \cdot \phi_2(1)$$

وبما أنه لايمكن التمييز بين الالكترون (1) والالكترون (2) فإنه لافرق بين التابعين السابقين، كما أن أحدهما لاينتج عن الآخر بضربه بـ(١-)، وبالتالي فإن التابع (٩٣) ليس عكس تناظري وهوبذلك لاينسجم مع مبدأ باولي.

لمعرفة ماذا يحصل لتابع الموجة عند تبديل موضعي الكترونين أحدهما مع الآخر، أي تبديل إحداثيات كل منهما بإحداثيات الآخر، نرمز لعملية التبديل هذه بالرمز  $P_{12}$  معتبر  $P_{12}$  موثرا إذا أثر على تابع كانت النتيجة تبديل موضعي الالكترونين أي:  $P_{12} = \Psi (1,2) = \Psi (1,2)$ 

يكننا أن نستتج بعض خصائص المؤثر  $P_{12}$  من خلال النظر فيما يلي: إذا طبقنا المؤثر  $P_{12}$  على التابع الأول  $\psi(2,1)$  الناتج نحصل على التابع الأول  $\Psi(1,2)$  هذا يعني أننا إذا طبقنا  $P_{12}$  مرتين على تابع ما (1,2)  $\psi$  نحصل على نفس التابع . نعبر عن هذه الخاصة بالعلاقة التالية :

$$P_{12}(P_{12}\psi(1,2)) = P_{12}^2\psi(1,2) = \psi(1,2)$$

تدل العلاقة السابقة على أن أي تابع مثل  $\psi$  (1,2) هو تابع خاص للموثر  $P^2$  وقيمته الحاصة تساوي  $P^2$  . لنفترض الآن إضافة لما سبق أن التابع  $P^2$  هو

تابع خاص للمؤثر P<sub>12</sub> يقابل القيمة الخاصة a ، أي : P<sub>1</sub>, \P (1, 2) = a \P (1, 2)

إذا ضرينا طرفي العلاقة السابقة بـ 
$$P_{12}$$
 نحصل على: 
$$P_{12}^{2}~\psi~(1,2)=a\left(P_{12}~\psi~(1,2)\right)=a^{2}.\psi~(1,2)$$

عا أن القيمة الخاصة لـ  $P_{12}^2$  هي دائماً 1 . نرى أن  $a^2$  يجب أن تكون مساوية للواحد، أي  $a^2=1$  أو  $1\pm a$  ه هذا يعني أنه إذا كان التابع  $\psi$  (1, 2)  $\pi$  تابعاً خاصاً للمؤثر  $\pi$  وأن قيمته الخاصة هي إما (1+) وإما (1-).

نستفيد من خصائص المؤثر P<sub>12</sub> المذكورة في صوغ مبدأ باولي كما يلي:

١- يجب أن تكون توابع موجة مجموعة من الجسيمات اللامتمايزة توابع
 خاصة للمؤثر .. ٩٠ .

Y- إذا كانت الجسيمات فرميونات (كالالكترونات) يجب أن تكون القيمة الخاصة ل $P_{12}$  مساوية إلى (1-) دائماً وإذا كانت الجسيمات بوزونات يجب أن تكون القيمة الخاصة ل $P_{12}$  هي (1+).

إذا نظرنا مرة أخرى على سبيل المثال في التابع (٥٣) وأخضعناه لتأثير P 12 في التابع (٥٣)

$$\mathsf{P}_{12} \; \phi_1 \; (1) \; \phi_2 \; (2) = \phi_1 \; (2) \; \phi_2 \; (1) \neq \phi_1 \; (1) \; \phi_2 (2)$$

أي أن هذا التابع ليس تابعاً خاصاً لـ P <sub>12</sub> وهو لذلك لايصلح لتمثيل حالة الالكترونين. من الخصائص الهامة الأخر للمؤثر P الخاصة الأساسية التي تعبر عنها النظرية التالية:

نظرية: تشكل التوابع الخاصة للمؤثر P12 والني تقابل القيمتين الخاصتين (1+) و(1-) قاعدة تامة. ويمكن نشر أي تابع في هذه الفاعدة.

 $P_{12}$  وبالفعل، ليكن f تابع ما . ليس من الضروري أن يكرن f تابعاً خاصاً  $P_{12}$  لكنه بالضرورة تابع خاص  $P_{12}^2$   $P_{12}$  f=f  $P_{12}^2$  دائماً. نشير والان تابعين على النحو التالى:

 $egin{align*} {f F}_1 = & +{f P}_{12} \, f &, & {f F}_2 = f - {f P}_{12} f \ & :$  يالي خاصان خاصان ل ${f P}_1 = {f P}_1 \, {f P}_2 \, {f P}_3 \, {f$ 

$$\mathbf{P}_{12}\mathbf{F}_{1} = \mathbf{P}_{12}(f + \mathbf{P}_{12}f) = \mathbf{P}_{12}f + \mathbf{P}_{12}^{2}f = \mathbf{P}_{12}f + f$$
  
=  $\mathbf{F}_{1}$ 

$$P_{12}F_2 = P_{12}(f - P_{12}f) = P_{12}f - P_{12}^2f = P_{12}f - f$$
  
= -F<sub>2</sub>

. fو  $\mathbf{F}_2$  قاعدة تامة يمكن أن ننشر فيها التابع f .

وبالفعل يمكننا أن نتأكد بسهولة أن أ يساوي:

$$f = \frac{1}{2} \left( \mathbf{F}_1 + \mathbf{F}_2 \right)$$

نذكر أخيراً أنه إذا لم تكن حلول معادلة شرودنغر لنظام ما توابع خاصة للموثر P يكن دائماً أن ننشئ منها تراكيب خطية تكون توابع خاصة له P يث يشير الرقمان ١ و ٢ إلى زوج من الالكترونات.

سنجد أنه بالإمكان في أغلب الأحيان العثور بين حلول معادلة شرودنغر لنظام ما، على أزواج من التوابع ، 4 و 42 مثلاً، تتصف بما يلي :

$$P_{12}\psi_1 = \psi_2$$
 ,  $P_{12}\psi_2 = \psi_1$  (67)

يكن في هذه الحالة إنشاء تركيب خطية من  $\psi_1 \, \psi_2 \, \psi_3$  تكون توابع خاصة لـ  $P_{12}$  ، وبالفعل إن التركيب الخطي التالي :  $P_{12} \, \psi_1 - \psi_2 = \psi_1 - \psi_2 = \psi$  هو تابع خاص لـ  $P_{12} \, \psi_3 \, \psi_3 + \psi_4 \, \psi_3 + \psi_4 \, \psi_5$  تابع خاص لـ  $P_{12} \, \psi_3 + \psi_5 \, \psi_5 + \psi_6 \, \psi_6$ 

$$\begin{split} \mathbf{P}_{12} \, \psi &= \, \mathbf{P}_{12} \left[ \psi_1 - \mathbf{P}_{12} \, \psi_1 \right] = \mathbf{P}_{12} \, \psi_1 - \mathbf{P}_{12}^2 \, \psi_1 \\ &= \psi_2 - \psi_1 = -\psi \end{split}$$

واضح هنا أن ٧ يحقق مبدأ باولي.

# توابع موجة عكس تناظرية لذرة الهيليوم:

لنعد مرة ثانية إلى حالة الاستقرار في ذرة الهيليوم. يوجد الالكترونان في المدار الأول  $\Psi_{100}$ . نريد الآن أن نبين كيف نختار السبين لكل من هذين الالكترونين على أن يكون تابع الموجة الناتج في نهاية الأمر عكس تناظري، أي يكون تابعاً خاصاً للمؤثر  $\Psi_{100}$  م قيمة خاصة تساري (1 -).

لنضع إذن :

$$\phi_1 = 1 \text{ s. } \alpha$$
 ,  $\phi_1 = 1 \text{ s. } \beta$  (ov)

هناك أربعة احتمالات ممكنة لتوزيع الالكترونين ١ و ٢ على هذين المدارين تؤدي إلى التوابع الأربعة التالية :

$$\psi_1(1,2) = \phi_1(1) \phi_1(2)$$

$$\psi_{2}(1,2) = \phi_{1}(1) \overline{\phi}_{1}(2)$$
(0A)

$$\psi_3$$
 (1, 2) =  $\overline{\phi}_1$  (1)  $\phi_1$  (2)

$$\psi_4(1, 2) = \overline{\phi}_1(1) \overline{\phi}_1(2)$$

إذا جعلنا المؤثر P 12 يؤثر على كل منها نجد ما يلي :

$$P_{12} \psi_1 = \psi_1$$

$$P_{12} \ \psi_2 = \psi_3$$
 (09) 
$$P_{13} \ \psi_3 = \psi_2$$

$$P_{12} \psi_4 = \psi_4$$

يتضح من ذلك أن التابعين  $_{1}\Psi$  و  $_{4}\Psi$  ليسا عكس تناظريين فهما لا يصلحان لتمثيل حالة الاستقرار لذرة الهيليوم. وإذا أنشأنا منهما تراكيب خطية مثل  $_{1}\Psi_{1}$   $_{2}\Psi_{1}$   $_{3}\Psi_{1}$   $_{4}\Psi_{1}$   $_{5}\Psi_{1}$   $_{6}\Psi_{1}$   $_{7}\Psi_{1}$   $_{8}\Psi_{1}$  للالكترونين أن يكون لهما نفس الحالة السبينية في حالة استقرار ذرة He.

يبقى لدينا التابعان وψ و ψ اللذان لهما الصفة المثلة بالعلاقة (٥٦) لذلك نشئ منهما تابعاً عكس تناظري وهو:

$$\begin{split} \psi &= \frac{1}{\sqrt{2}} \left( \psi_2 - \psi_1 \right) \\ &= \frac{1}{\sqrt{2}} \left[ \phi_1(1) \stackrel{\leftarrow}{\phi}_1(2) - \stackrel{\leftarrow}{\phi}_1(1) \phi_1(2) \right] \end{split} \tag{7.3}$$

لقد وضعنا الأمثال √2 / 1 هنا ليكون التابع الناتج ψ منظماً.

يمثل التابع (٦٠) حالة الكترونين في المدار المكاني 1 ولهما سبينان متعاكسان، أي أحدهما في الحالة  $\alpha$  والآخو في الحالة  $\beta$ ، وهذا هو التوزيع الوحيد للسبينات على الالكترونين في حالة الاستقرار لذرة الهيليوم. إننا نصل إلى نفس المتيجة في الواقع في كل مرة يكون فيها الكترونان موجودين في مدارين لهما نفس الجزء المكاني. يعبّر عن هذه التيجة الهامة بالقول بأنه لايمكن أن يوجد في المدار المكاني الواحد أكثر من الكترونين أحدهما له سبين ألفا والآخر له سبين بيتا. تعرف هذه التيجة إيضاً باسم ميذاً باولي.

يمكن كتابة التابع (٦٠) أيضاً على شكل معيّن (أو محدد determinant).

$$\Psi = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{vmatrix} \phi_1(1) & \phi_1(2) \\ - & - \\ \phi_1(1) & \phi_1(2) \end{vmatrix}$$
 (71)

إن عملية تبديل موضعي الالكترونين أحدهما بالآخر تكافئ تبديل موضعي العمودين في المعين السابق. من المعلوم أن تبديل موضعي عمودين (أو سطرين) أحدهما مع الآخر لايغير من قيمة المعين ولكن يغير إشارته، فالمعين هو تابع خاص للمؤثر P يقابل القيمة الخاصة (1-). يدعى المعين (٦١) معيّن سلاتر slater). determinant).

## توابع الموجة في حالات تهيج ذرة الهيليوم:

وجدنا أن الحلول التقريبية لمحادلة شرودنغر لذرة الهيليوم تعطى بالتوابع (١٠) المذكورة صابقاً ، على أن نختار قيمة Z فيها حيث تكن طاقة اللرة في حدّما الأدنى (نظرية التحول). نسمي الوسيط Z هنا الشحنة الفعالة للنواة المحادة النحادة . نختلف قيمة الشحنة الفعالة بالنحتة الفعالة للنواة أقل من الشحنة المفيقية . تختلف قيمة الشحنة الفعالة باختلاف حالة الذرة . لقد وجدنا أن حالة استقرار ذرة الهيليوم هي الحالة التي يكون فيها :

$$\Psi_{n_1 \ell_1 m_1} = \Psi_{n_2 \ell_2 m_2} = 1s$$

أي هي الحالة التي يكون فيها الالكترونان في نفس المدار المكاني 2 1. إن الحلول الأخرى التي يكون فيها المدار  $\Psi_{n,8,m_1}$  مختلفاً عن المدار  $\Psi_{n_28,m_2}$  تقابل حالات التهيج في ذرة الهيليوم. لننظر الآن في الحالة التي يكون فيها:

$$\psi_{n_1 \ell_1 m_1} = 1 \text{ s}$$
,  $\psi_{n_2 \ell_2 m_2} = 2 \text{ s}$ 

وهي الحالة التي يكون فيها أحد الالكترونين في المدار المكاني 1 s والآخر في المدار 2 s. إن المدارات السبينية التي تقابل هذين المدارين هي:

$$\begin{split} & \phi_1 = \ 1s. \ \alpha \quad , \ \phi_1 = 1.s. \ \beta \quad , \\ & \phi_2 = 2 \ s \cdot \alpha \quad , \quad \overrightarrow{\phi}_2 = 2.s. \ \beta \end{split} \label{eq:phi2}$$

هناك ثمان طرق لتوزيع الالكترونين على هذه المدارات ينشأ عنها التوابع إلتالة:

$$\Psi_1(1, 2) = \phi_1(1) \phi_2(2)$$

$$\Psi_2(1, 2) = \phi_1(1) \phi_2(2)$$

$$\Psi_3(1, 2) = \overline{\phi_1(1) \phi_2(2)}$$

$$\Psi_4(1, 2) = \overline{\phi_1(1)} \overline{\phi_2(2)}$$

$$\Psi_{5}(1,2) = \phi_{1}(2) \phi_{2}(1)$$
 (17)

$$\Psi_6(1,2) = \phi_1(2) \phi_2(1)$$

$$\Psi_7(1,2) = \frac{-}{\phi_1(2)\phi_2(1)}$$

$$\Psi_{8}(1, 2) = \overline{\phi}_{1}(2) \overline{\phi}_{2}(1)$$

 $P_{12} \; \psi_1 = \psi_5$  ,  $P_{12} \; \psi_2 = \psi_2$  ,  $P_{12} \; \psi_3 = \psi_4$ 

$$P_{12} \; \psi_3 = \psi_7 \qquad , \qquad P_{12} \; \psi_4 = \psi_8$$

ان أزواج التوابع التالية  $(ψ_1, ψ_2)$  و  $(ψ_2, ψ_3)$  و  $(ψ_3, ψ_4)$  و  $(ψ_4, ψ_4)$  و  $(ψ_4, ψ_4)$  تتوفر فيها الصفة المثلة بالملاقة (٥٦) لذلك يمكن أن ننشئ من كل  $(ψ_4, ψ_4)$  و منها تابماً يحقق مبدأ باولى، فنحصل على التوابم التالية:

$$\begin{split} &D_{1} = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[ \psi_{1} - \psi_{5} \right] = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[ \phi_{1}(1) \phi_{2}(2) - \phi_{1}(2) \phi_{2}(1) \right] \\ &D_{2} = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[ \psi_{2} - \psi_{6} \right] = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[ \phi_{1}(1) \overleftarrow{\phi_{2}}(2) - \phi_{1}(2) \overleftarrow{\phi_{2}}(1) \right] \\ &D_{3} = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[ \psi_{3} - \psi_{7} \right] = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[ \overleftarrow{\phi_{1}}(1) \phi_{2}(2) - \overleftarrow{\phi_{1}}(2) \phi_{2}(1) \right] \\ &D_{4} = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[ \psi_{4} - \psi_{8} \right] = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[ \overleftarrow{\phi_{1}}(1) \overleftarrow{\phi_{2}}(2) - \overleftarrow{\phi_{1}}(2) \overleftarrow{\phi_{2}}(1) \right] \end{split} \tag{3.7}$$

نستنتج إذن أن هناك أربعة ترابع موجة عكس تناظرية، يمكن الحصول عليها بدءاً من المدارين المكانيين 18 و25. بمعنى آخر، إن انتقال أحد الالكترونين الموجودين في حالة الاستقرار إلى المدار 28 يؤدي إلى أربعة حالات كوانتية ممكنة، شملها التوابع ,Da, Da, Da, Da, Da, Da, Da, Da, Da

نريد الآن أن نرى كيف نحسب طول متجه السبين الكلي للرة الهيليوم . إن متجه السبين الكلي هو محصلة متجهي سبيني الالكترونين . تختلف هذه المحصلة باختلاف حالة الذرة الكوانتة .

لقد بينا سابقاً أن المؤثر المقابل لمسقط السين الكلي على المحور  $\overrightarrow{x}$  يساوي مجموع المؤثرات المقابلة لمركبات السبينات على  $\overrightarrow{x}$  (العلاقة ٤٥). نستفيد من هذه العلاقة في معرفة مسقط السبين الكلى على  $\overrightarrow{x}$ 0، ثم نستنج طول متجه

السين الكلي وذلك بالطريقة التالية. يكفي في الواقع أن نعلم أن المدارات السبينية هي توابع خاصة لمؤثر مركبة سبين الالكترون على 02 وبالفعل لنجعل المؤثري S يؤثر على مدار سبيني من النوع ألفا أو من النوع بيتا، فنجد:

$$S_{x}(1) \phi(1) = S_{x}(1) \psi_{n \ell_{m}}(1) \alpha(1)$$

$$\begin{split} &= \, \psi_{n\,\ell m}(1). \, S_{_{2}}\left(1\right) \, \alpha \, (1) = \frac{1}{2} \, \dot{h} \, \psi_{n\,\ell m}(1) \, \alpha \, (1) \\ &= \frac{1}{2} \, \dot{h} \, \varphi \, (1) \end{split} \tag{72}$$

وكذلك:

$$S_z(1) \overline{\phi}(1) = S_z(1) \psi_{n \hat{l}m}(1) \beta(1)$$

$$\begin{split} &=\psi_{n\,\ell m}(1).\,\,S_{z}\left(1\right)\beta\left(1\right)=-\frac{1}{2}\,\overleftarrow{h}\,\psi_{n\,\ell m}(1)\,\beta\left(1\right)\\ &=-\frac{1}{2}\,\overleftarrow{h}\,\overleftarrow{\phi}\left(1\right) \end{split} \tag{30}$$

استخدمنا هنا العلاقتين (٤٠) و(٤١) علما بأن المؤثر ي S يؤثر على α أو β و δ استخدمنا هنا العلاقتين (٤٠) و المحرو α المحرو α المحرو α المحرو α المحرو α المحرو α المحرو ٤٠٥ أي في حالة ذرة الهيليوم:

$$S_z = S_x(1) + S_x(2)$$
 (77)

يشير الرقمان (1) و(2) إلى الالكترونين الأول والثاني:

لنبدأ في حالة الاستقرار الممثلة بالتابع (٦٠) ولنجعل S يؤثر على هذا التابع، فنجد:

$$\begin{split} S_z \, \psi &= \left\{ S_z \, (1) + S_z \, (2) \right\} \psi \\ &= S_z \, (1) \, \psi + S_z \, (2) \, \psi \\ & \left( \phi_1 = \phi - , \phi_1 - \varphi \right) : ( \mathbb{T}^* ) \text{ in legaline for } \psi \text{ is } \phi \text{ in } \phi$$

: إذا استخدمنا الآن الحاصتين (٦٤) و (٦٥) نصل إلى مايلي 
$$S_z \psi = \frac{1}{\sqrt{2}} \left( \frac{1}{2} \, \dot{h} \, \, \dot{\phi} \, \, (1) \, \, \dot{\phi} \, \, (2) + \frac{1}{2} \, \, \dot{h} \, \dot{\phi} \, (1) \, \dot{\phi} \, \, (2) \right) \\ + \frac{1}{\sqrt{2}} \left( -\frac{1}{2} \, \dot{h} \, \, \dot{\phi} \, (1) \, \dot{\phi} \, \, (2) - \frac{1}{2} \, \, \dot{h} \, \dot{\phi} \, (1) \, \, \dot{\phi} \, (2) \right)$$

$$S_z \psi = \frac{1}{\sqrt{2}} \left( \frac{1}{2} \dot{h} - \frac{1}{2} \dot{h} \right) \left( \phi(1) \overline{\phi}(2) + \overline{\phi}(1) \phi(2) \right)$$

$$= \frac{1}{\sqrt{2}} (0) \psi \tag{7}$$

عايدل على أن القيمة الخاصة ل $_{\rm s}$  تساوي الصفر . أضف إلى ذلك أنه يمكن بيان أن  $\psi$  هو أيضاً تابع خاص للمؤثر المقابل لمربع السبين الكلي  $^{\rm S}$ 2 وأن القيمة

الحاصة له معدومة. وبالفعل إن طول متجه السبين المحصل يساوي معدومة. وبالفعل إن طول متجه السبين المحصل يساوي  $m_S \, \hat{h}$  حيث معلى  $m_S \, \hat{h}$  وساوي  $m_S \, \hat{h}$  حيث  $m_S \, \hat{h}$  وساوي المحال على  $m_S \, \hat{h}$  وبالكاني فإن  $m_S \, \hat{h}$  معن المحصل يساوي المعفر. نستنتج عما سبق أن حالة استقرار فرة الهيليوم تحري الكترونين لهما سبينان متعاكسان ومحصلتهما معدومة. تدعى الحالة الكوانية الموحيدة (أي الممثلة بتابع موجة وحيد) والتي يكون فيها السبين الكي معدوماً: الحالة الأحادية (singlet state). إن حالة الاستقرار في ذرة الهيليوم هي إذن حالة أحادية.

لننظر الآن في الحالات الكوانتية الأربع الناتجة عن انتقال أحد الالكترونين في فرة الهيليوم من المدار المكاني؟ 1 إلى المدار 2 2 والمثلة بالتوابع (٦٣).

لقد ذكرنا أن التوابع  $D_1$ ,  $D_2$ ,  $D_3$ ,  $D_3$ ,  $D_2$ ,  $D_3$  التوابع خاصة للموثر  $S^2$  (مربع السبين الكلي). عكن إيجاد تراكيب خطية من هذه التوابع بحيث تكون عكس تناظرية وهي توابع خاصة للموثرين.  $S^2$  و التوابع التي نصل إليها هي التالية:

$$\begin{split} &\psi_1 \; (1,2) = D_1 \; (1,2) \\ &\psi_2 \; (1,2) = \frac{1}{\sqrt{2}} \big( D_2 + D_3 \big) \\ &\psi_3 \; (1,2) = D_4 \\ &\psi_4 \; (1,2) = \frac{1}{\sqrt{2}} \big( D_2 \cdot D_3 \big) \end{split} \tag{7A}$$

إذا استخدمنا العلاقات (٦٣) نستطيع أن نكتب التوابع السابقة على شكل نات علم النح التالي:

$$\psi_1 (1, 2) = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{vmatrix} \phi_1 (1) & \phi_1 (2) \\ \phi_2 (1) & \phi_2 (2) \end{vmatrix}$$

$$\begin{split} & \psi_{2}\left(1,2\right) = \frac{1}{2} \begin{vmatrix} \phi_{1}\left(1\right) & \phi_{1}(2) \\ -\frac{1}{\phi_{2}(1)} & -\frac{1}{\phi_{2}(2)} \end{vmatrix} + \frac{1}{2} \begin{vmatrix} \overline{\phi}_{1}\left(1\right) & \overline{\phi}_{1}(2) \\ \phi_{2}\left(1\right) & \phi_{2}(2) \end{vmatrix} \\ & \psi_{3}\left(1,2\right) = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{vmatrix} \overline{\phi}_{1}\left(1\right) & \overline{\phi}_{1}(2) \\ -\frac{1}{\phi_{2}(1)} & \overline{\phi}_{2}(2) \end{vmatrix} \tag{74} \end{split}$$

$$\psi_{4}\left(1,2\right) = \frac{1}{2} \begin{vmatrix} \phi_{1}\left(1\right) & \phi_{1}(2) \\ \vdots & \vdots \\ \phi_{2}(1) & \phi_{2}(2) \end{vmatrix} - \frac{1}{2} \begin{vmatrix} \overline{\phi}_{1}\left(1\right) & \overline{\phi}_{1}(2) \\ \phi_{2}\left(1\right) & \phi_{2}(2) \end{vmatrix}$$

إذا حسبنا طاقة كل حالة من الحالات السابقة باستخدام دستور الفيمة المترسطة نجد أن الحالات  $\psi_3,\,\psi_2,\,\psi_1$  لها نفس المستوى من الطاقة . وجميعها تقابل الطول:  $\lambda = \sqrt{2}\,\hbar = \sqrt{2}\,\hbar$  لتجه السبين الكلي. تدعى هذه الحالات مع بعضها الحالة الثلاثية (Triplet state) وذلك لأن لها نفس الطاقة ونفس السبين الكلي. تصبح طاقات الحالات السابقة متميزة عن بعضها البعض في وجود حقل الكلي. تصبح طاقات الحالات السابقة متميزة عن بعضها البعض في وجود حقل

خارجي، وذلك لأن السبين يأخذ ثلاثة اتجاهات مختلفة بالنسبة لمتجه الحقل الحارجي، عا يؤدي إلى انقسام مستوى الطاقة إلى ثلاث مستريات. إن مركبات متجه السبين الكلي على متجه الحقل لخارجي هي  $\dot{\mathbf{f}}$  + و 0 و $\dot{\mathbf{f}}$  - وهي تقابل الحالات  $_{1}\Psi$ و  $_{2}\Psi$ و  $_{2}\Psi$  على الترتيب. إن الطاقة المقابلة للحالة  $_{4}\Psi$  أكبر بقليل من طاقة الحالة الثلاثية، ومتجه السبين الكلي فيها يساوي المنفر. تُدعى الحالة  $_{4}\Psi$  حالة أحادية وطاقتها لاتنفير بوجود حقل خارجي.

هكذا نرى أن انتقال الكترون في ذرة الهيليوم من المدار 15 إلى المدار 25 يؤدي إلى نشوء حالة ثلاثية Triplet state رحالة أحادية singlet state، بحيث يكون مستوى طاقة الحالة الثلاثية أقل بشيء قليل من مستوى طاقة الحالة الأحادية.

تعميم: إن كل ذرة تحوي الكترونين فرديين، أي يشغل كل منهما مداراً مجفرده تكون في إحدى حالتين: حالة ثلاثية (تنشطر إلى ثلاث حالات متميزة بوجود حقل خارجي) وحالة أحادية تبقى على ماهي عليه في حالة وجود حقل خارجي. اصطلاحات ووهو::

لقد أدخلنا في هذا الفصل مفاهيم متعددة وهامة مثل مفهوم السبين والحالة السبينية ومفهوم المدار المكاني والمدار السبيني، والحالة الاحادية والحالة الثلاثية. لقد بيئا أن حالة الاستقرار في ذرة الهيليوم يكون فيها الالكترونان في نفس المدار المكاني (1 s) وهي حالة أحادية. لكن انتقال الكترون من المدار 1 إلى المدار 2 s يؤدي إلى نشوء حالة ثلاثية وحالة أحادية. لقد جرت المادة على سمية توزع الالكترونات على المدارات المكانية: التشكل الالكتروني أو clectron المكانية. المتازع الالكترونات على المدارات المكانية على المدارات على المدارات المكانية على المدارات على المدارات المكانية مثلاً، عندما يكون أحد الالكترونين في ذرة الهيليوم في المدارات المكانية. مثلاً، عندما يكون أحد الالكترونين في ذرة الهيليوم في المدارات

والالكترون الآخر في المدار 8 2 (بغض النظر عن الحالة السبينية)، نقول إن التشكل الالكتروني (أو اختصاراً: التشكل) هو:'8 2 's 1.

ينشأ عن تشكل الكتروني ما للذرة عدد من الحلات الكوانتية وذلك حسب الترزعات المحتملة للسبينات وحسب أنواع لمدارات المكانية التي تشغلها الالكترونات في التشكل. فالتشكل أد 1 مثلاً (وضع الاستقرار) تنشأ عنه حالة كوانتية واحدة هي الحالة الأحادية، بينما التشكل أد 2 أد 1 تنشأ عنه أربع حالات كوانتية، ثلاث منها لها نفس الطاقة وتلعى الحالة الثلاثية، وواحدة لها طاقة مختلفة هي الحالة الأحادية . يُدعى مستوى الطاقة الذي يقابل مجموعة حالات كوانتية: الحد (term). هكذا نرى أن التشكل أد 2 أد أ في ذرة الهيليوم يؤدي إلى نشوء حدين (مستويي طاقة) أحدهما يقابل الحالة الثلاثية (triplet state) والأخر يقابل الحالة الأطاقة الأحادية (singlet state).

نقول أيضاً عن الحدّ (و مستوى الطاقة) الذي يقابل أكثر من حالة كوانتية أنه حدّ متعدد (degenerate). إن مقدار تعدّد الحدّ يساوي عدد الحالات الكوانتية التي لها نفس الطاقة المقابلة للحدّ، مثلاً، إن الحالة الثلاثية تقابل حداً تعدده ثلاثة، والحالة الأحادية تقابل حداً تعدده يساوي واحد. يتعلق تعدّد الحدّ بالعزوم الزاوية وبسبينات الالكترونات في التشكل الالكتروني. وسنين في الفصل القادم كيف يمكن حساب تعدّد كل حدّ وكيف يمكن معرفة عدد الحدود (مستويات الطاقة) التي تنتج عن تشكل الكتروني معين.

## أسئلة وقارين على الفصل السابع:

- ١- اكتب الهاملتوني لذرة الهيليوم. هل يمكن حل معادلة شرودنغر لذرة الهيليوم
   بطريقة فصل المتحولات؟.
- ٢- ماهي جملة الواحدات الذرية وماهي أهم الواحدات فيها. اكتب معادلة
   الموجة لذرة الهيليوم في هذه الجملة؟.
- ٣- أوجد حلولاً خاصة تقريبية لذرة الهيليوم (بحذف الحد 1/r من معادلة الموجة).
  - ٤- ماهي نظرية التحول. بيّن كيف يمكن البرهان على هذه النظرية؟ .
- م. بين كيف يمكن الاستفادة من نظرية التحول في تحسين تابع الموجة التقريبي
   لحالة الاستقرار في ذرة الهيليوم.
  - ٦- ماذا تعنى عبارة: تابع غير مترابط، وماهو تعريف طاقة الترابط؟ .
- ٧- ماهو السبين لالكترون، وماهي الحالات الكوانتية للالكترون الناتجة عن وجود السبين. ماهو الفرق بين هذه الحالات. اذكر الخصائص الرئيسية لمؤثر السبين ومركبته على المحور 20 € .
  - ٨- ماهي المدارات السبينية وماهي خصائصها الأساسية؟.
  - ٩- اذكر ميدا باولى الخاص بتابع موجة جسيمات متماثلة.
- ١٠ ماهي الشروط التي يجب أن يتصف بها تابع موجة جملة من الجسيمات في
   الحالة العامة.
- ١١- اكتب تابع الموجة التقريبي عكس التناظري الذي يمثل حالة الاستقرار في فرة

الهيليوم. اكتب هذا التابع بشكل معين (determiant).

١٢ - اكتب توابع الموجة التي تمثل الحالة الثلاثية triplet والحالة الأحادية الناتجة عن انتقال الكترون من المدار 18 إلى المدار 2 في ذرة الهيليوم. يقال إن حالة التهيج الأولى لذرة الهيليوم هي إما حالة ثلاثية وإما حالة أحادية! ماهو معنى هذا الكلام.

## <u> ت</u>ارين:

- بين أيّ التابعين التاليين هو عكس تناظري وأيهما تناظري بالنسبة لتبادل
 إحداثيات الالكترونين أحدهما مع الأخر.

 $\psi_1 = 2 \text{ s } (1) \alpha (1) .1 \text{ s } (2) \beta (2) + 2 \text{ s } (2) \alpha (2) .1 \text{ s } (1) \beta (1)$ 

 $\psi_2 = 2 \text{ s (1) } \alpha \text{ (1). is (2) } \beta \text{ (2) } -2 \text{ s (2) } \alpha \text{ (2). is (1) } \beta \text{ (i)}$ 

٢- ماهي طاقة الأيون 'He' (ذرة هيليوم فقدت الكترونا). أحسب طاقة تأين (ionization potential) ذرة الهيليوم، أي الفرق بين طاقة ذرة الهيليوم وطاقة الأيون 'He'.

P [iا رمزنا لعملية تبادل إحداثيات الكترونين أحدهما مع الآخر بالمؤثر (P (1, 2). بين أن التابعن  $\Psi_2$   $\Psi_2$  في التمرين (P (1, 2) السابق هما تابعان خاصان لـ (P (1, 2). ماهي القممة الخاصة المقابلة لهما.

٤- بيّن أن التابع (1, 2) ولا في مجموعة التوابع (٦٩) والذي هو أحد توابع
 الحالة الثلاثية triplet state لذرة الهيليوم المتهيجة، هو تابع منظم.

اكتب صيغة التشكل الالكتروني في ذرة الهيدروجين (في وضع الاستقرار).
 ماهو عدد الحالات الكوانتية التي يمكن أن تنشأ عن هذا التشكل.

# الغصل الثامن

## الذرات متعددة الالكترونات

#### الهدف من دراسة هذا الفصل:

- ١- أن يتعلم الطالب غوذج الالكترونات المستفلة في دراسة بنية الذرات وأن يعلم أن المدارات شبه الهيدروجينية هي تقريب وليست حلاً تاماً لمعادلة شرودنغر للذرات، ولكنه تقريب جيد، لاسيما إذا أعتبرت شحنة النواة وسيطاً تتحدد قيمته استناداً إلى نظرية التحول.
- ٢- أن يتعلم نظرية التحول وطريقة التحول Variational method في إيجاد
   حلول تقريبية محسنة لمعادلة شرودنفر.
- ٣- أن يعرف أن تابع موجة مجموعة من الجسيمات ذات السبين النصفي يجب أن يكون عكس تناظري (antisymmetric) (مبدأ باولي) وكيف بمكن أن تبنى التوابع عكس التناظرية بواسطة معينات سلاتر (Slater determinants).
- ٤- أن يتعلم مفاهيم :الحدّ (term) (term) والمعلد (state) والتعدد (clectron). وأن يصبح في مقدرته إيجاد الحدود التي تنشأ عن تشكل الكتروني configuration)
- ٥- يجب أن يصبح باستطاعة الطالب في نهاية هذا الفصل أن يحسب خصائص الذرات بدءاً من الهيدروجين وحتى عنصر النيون في الجدول الدوري للمناصر، ولاسيما طاقة التشرد (cionization energy) والألفة الالكترونية (clectronegativity) ومستويات الطاقة تمهيداً لدراسة الطيوف.

تُجرى الحسابات باستخدام مدارات سلاتر Slater orbitais.

يجب أن يبدأ الطالب في نهاية هذا الفصل بجني ثمار جهوده في دراسة كيمياء الكم وذلك في البدء بإجراء الحسابات الكوانتية المتعلقة بخصائص الذرات.

## غرذج الالكترونات المستقلة في الذرات:

سندرس فيما يلي بنية الذرات متعددة الالكترونات استناداً إلى نموذج تقريبي يُدعى نموذج الالكترونات المستقلة، حيث نفترض فيه أن حل معادلة شرودنغر للذرة هو على شكل جداء توابع تمثل مدارات ذرية شبه هيدروجينية.

سنفترض فيما يلي أن النواة في الذرة ساكنة بينما تتحرك الالكترونات حولها. إن الهاملتوني للذرة هو:

$$H = -\frac{1}{2} \sum_{i} \nabla_{i}^{2} - \sum_{i} \frac{Z}{r_{i}} + \sum_{i \leq j} \frac{1}{r_{ij}}$$
 (1)

حيث ترمز أإلى الالكترون و F بعد الالكترون عن النواة أثناء الحركة و F بعد الالكترون عن النواة أثناء الحركة و F المسافة بين الالكترون ذي الرقم أو الحدّ الأول في الملاقة (١) هو المؤثر المقابل لمجموع الطاقات الحركية للالكترونات والحدّ الثاني على الطاقة الكولومية الناتجة عن جذب النواة للالكترونات، بينما الحدّ الثالث والأخير عثل الطاقة الكولومية (الموجية) الناتجة عن التدافع بين الالكترونات.

يتحدد موضع الالكترون أثناء حركته بثلاثة متحولات، فإذا كان عدد الالكترونات N فإن تحديد مواضعها يتطلب N 3 متحولاً. هذا يعني أن معادلة شرودنغر للذرة، H  $\psi$  = E  $\psi$  ، هي معادلة تفاضلية فيها N 3 متحول. لايمكن حل هذه المعادلة بطريقة فصل المتحولات بعضها عن بعض وذلك بسبب وجود الحد المتحلق بتدافع الالكترونات في الهاملترني (١). لإيجاد حل تقريبي لمعادلة شرودنغر هنا نلجأ إلى تقريب عائل للتقريب الذي استخدمناه في ذرة الهليوم، أي نفترض أن الحلول الخاصة للمعادلة هي جداءات توابع لالكترون واحد (مدارات).

$$\Psi (1, 2, ..., N) = \Psi_1(1). \Psi_2(2) ... \Psi_N(N) = \prod_{i=1}^N \Psi_i(i)$$

حيث تشير الأرقام من 1 إلى N إلى الالكترونات. النوابع (أ)  $\gamma_0$  هي مدارات ذرية مكانية (مدارات شبه هيدروجينية)، كل واحد منها يتحدد بثلاثة أعداد كوانتية n و $\delta$  و m . 3 كن تحسين الترابع ( $\gamma$ ) استناداً إلى نظرية التحول، حيث مجعل كل  $\gamma$  تظهر في عبارات الترابع ( $\gamma$ ) وسيطاً وتُحدد قيم الوسطاء بحيث تكون طاقة المذرة في حالة الاستقرار في الحد الأدنى. تُحدد قيم الوسطاء  $\gamma$  في الواقع استناداً إلى مقارنة قيم الطاقة المحسوبة مع قيم الطاقة الملاحظة من التجربة، خاصة طيوف الذرات. هناك قواعد لحساب قيم  $\gamma$  في مختلف المدارات الذرية، منعود إلى الكلام عنها فيما بعد.

عندما ندرس بنية الذرة وحالاتها الكوانتية المختلفة نتبع الخطوات التالية:

أ - نبدأ أولاً بتحديد تشكل الذرة (configuration) أي توزع الالكترونات على المدارات الذرية فيها.

نأخذ بعين الاعتبار هنا مبدأ باولي وماينتج عنه وهو أن كل مدار لايتسع لأكثر من الكترونين. تملأ المدارات بالتسلسل حسب طاقاتها. إن تسلسل المدارات حسب الطاقة في معظم الذرات في الطبيعة هو التسلسل التالي:

$$1s < 2s < 2P < 3s < 3P < 4s \le 3d < 4P$$
  
 $< 5s \le 4d < 5P < 6s < 4f = 5d < 6P < 7s$  (\*)

لقد وضع هذا التسلسل استناداً إلى الحساب النظري لمستويات الطاقة المقابلة للمدارات واستناداً إلى التجربة أيضاً. تتناقص الفروق بين طاقات المدارات الذرية في التسلسل السابق كلما كبرت قيمة العدد الكوانتي الرئيسي n.

نُين فيما يلي التشكلات الالكترونية(configurations) في الحالات المستقرة للرات بعض العناصر:

H:1s He:1s<sup>2</sup> Li:1s<sup>2</sup> 2s

Be: 1 s<sup>2</sup> 2 s<sup>2</sup> B: 1 s<sup>2</sup> 2 s<sup>2</sup> 2 P

C: 1 s<sup>2</sup> 2 s<sup>2</sup> 2 P<sup>2</sup> N: 1 s<sup>2</sup> 2 s<sup>2</sup> 2 P<sup>3</sup>

O: 1 s2 2 s22 P4 F: 1 s22 s2 2 P5

Ne: 1 s2 2 s2 P6

- الخطوة الثانية في دراسة بنية الذرة هي تحديد مستويات طاقة الذرة ، أو الحدود (terms) التي تنشأ عن تشكل الكتروني معين. يتعلق عدد الحدود بمحصلة العزوم الزاوية للإلكترونات في الذرة ، ومحصلة السبينات فيها . سنين فيما يلي كيف يتم تحديد عدد الحدود . سنبدأ في بيان كيف نحسب محصلة العزوم الزاوية ومحصلة السبينات . نرمز إلى متجه العزم الزاوي للالكترون به  $\frac{1}{9}$  و إلى محصلة العزوم الزاوية للالكترونات أي العزم الزاوي الحاصل للذرة به  $\frac{1}{1}$  . نرمز إلى طول كل من هذين المتجهين به  $\frac{1}{9}$  و  $\frac{1}{9}$  على التسلسل . كما نرمز إلى العدد الكوانتي المداري للالكترون به  $\frac{1}{9}$  . أم الله التين التاليتين :

$$\left| \overrightarrow{L} \right| = \sqrt{L(L+1)} \cdot \overleftarrow{h}$$
 ( $\psi - \xi$ )

يدعى العدد الكوانتي L العدد المداري الكلي. يعطى طول مسقط المتجهين ← السابقين على المحور 20 بالعلاقتين التاليتين:

$$l_z = m \hbar$$
 ,  $m = -\ell$ , ...,  $+\ell$  (1-0)

$$L_{z} = M \hbar$$
 ,  $M = -L, ..., +L$  ( $\omega - 0$ )

يكن لكل متجه  $\frac{1}{2}$  من متجهات العزم الزاوي للالكترونات أن يأخذ عدداً من الأوضاع في الفضاء ، لذلك نجد أن مسقط  $\frac{1}{2}$  على  $\frac{1}{2}$  ،  $\frac{1}{2}$  له عدة قيم حسب قيمة m .  $\frac{1}{2}$  .  $\frac{1}{2}$ 

نرمز إلى العزم الزاوي الحاصل برمز يتعلق بقيمة العدد الكوانتي L. كما نستخدم نفس الرمز للدلالة على الحالة الكوانتية للذرة المقابلة للعدد L. يبين الجدول (١) التالى الرموز المستخدمة.

الجدول (١): الرموز المقابلة لقيم ١ المختلفة

L	0	1	2	3	4	5	6	7
الرمز	S	P	D	F	G	H	I	K

تتعلق حالة الذرة ليس فقط بقيمة العدد المداري الكلي L بل تتعلق أيضاً محصلة سبينات الالكترونات في الذرة.

نرمز لمتجه سبين الالكترون الواحد به أو ولطوله به أو أ، كما نرمز لمحصلة سبينات الالكترونات في اللرة، أي السبين الكلي (أو السبين الحاصل) بالرمز أو المبين الحاصل من المراحد بالعلاقة:

$$\begin{vmatrix} \mathbf{s} \\ \mathbf{s} \end{vmatrix} = \sqrt{\frac{1}{2} \left( \frac{1}{2} + 1 \right)} \cdot \mathbf{h} = \sqrt{\frac{3}{4}} \cdot \mathbf{h} \tag{1-7}$$

يعطى طول السين الكلى بالعلاقة:

$$|\vec{s}| = \sqrt{s(s+1)} \cdot \hbar$$
 (4-1)

$$\mathbf{s}_z = \mathbf{m}_s \cdot \mathbf{h}$$
 ,  $\mathbf{m}_s = -\frac{1}{2}, +\frac{1}{2}$  (1-y)

$$S_x = M_s$$
.  $\dot{h}$  ,  $M_s \approx -S$ ,  $-S + 1$ ,...,  $+S$  ( $\psi - V$ )

مناك عدة اتجاهات ممكنة في الفضاء للمتنجه \$\times بالنسبة للمحور oz تقابل

القيم الممكنة للعدد M(lbatter) (العلاقة  $V-\psi$ ). إن عدد قيم  $M_1$ الممكنة (أو عدد اتجاهات - 0 بالنسبة لـ 0 يساوى (0 + 0 قيمة .

نلخص ماسبق بمايلي: من أجل قيمة معينة للعدد الكلي المداري L هناك (2 L + 1) حالة كواتتية لها جعيمها نفس المتجه L ولكنها تختلف بقيمة M. يدعى المقدار (2 L + 1) التعدد الذاري. والتعدد هنا يعني عدد الحالات التي لها نفس العزم الزاري الحاصل L. أضف إلى ذلك أنه من أجل قيمة معينة للعدد الكوانتي السبيني الكلي M (أي من أجل طول معين للسبين الكلي) هناك (M عن M (المعلاقة M (المعلاقة M ). يدعى المقدار (M 2) التعدد السبيني. جرت العادة على تسمية التعدد (multiplicity).

 $\vec{S}$  تتعلق طاقة اللرة بالمتجه  $\vec{L}$  والمتجه  $\vec{S}$  ، أي تتعلق بقيمتي العددين  $\vec{L}$  ولما كانت ولكنها لاتتعلق باتجاه  $\vec{L}$  وأنجه  $\vec{S}$  (في حالة عدم وجود حقل خارجي) ، ولما كانت هناك أكثر من حالة لها نفس  $\vec{L}$  ونفس  $\vec{S}$  ، فهذا يعني أن جميع هذه الحالات لها نفس الطاقة . تشكل الحالات الكوانتية التي لها نفس الطاقة مايسمي بالحدّ (ندسسوي واحداً من مستويات طاقة الذرة ، وهو يقابل عدداً من الحالات الكوانتية . يتعلق الحد بقيمة  $\vec{L}$  وقيمة  $\vec{S}$  ولايتعلق بالعددين  $\vec{M}$  و  $\vec{M}$  ,  $\vec{M}$  ,  $\vec{M}$  للحد بالحرف المقابل لقيمة  $\vec{L}$  ويكتب إلى جانبه التعدد السبيني ، أي قيمة المقدار  $\vec{S}$  ) للحد بالحرف المقابل لقيمة  $\vec{L}$  ويكتب إلى جانبه التعدد السبيني ،  $\vec{S}$  ويم ألم الحد  $\vec{S}$  (لا  $\vec{S}$  )  $\vec{S}$  (لا  $\vec{S}$  )  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$  وإذ كانت  $\vec{S}$  =  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  و  $\vec{L}$  =  $\vec{S}$ 

يطلق على التعدد السبني (أو التعدد) أسماء مختلفة حسب قيمة المقدار (1 + 2S). يين الجدول (٢) التالي هذه الأسماء:

جدول (٢): أسماه التعدد السيبتي

S	0	$\frac{1}{2}$	1	3 2	2	$\frac{5}{2}$
2 S + 1	1	2	3	4	5	6
الاسم	أحادية	ثنائية	ثلاثية	رباعية	خماسية	سد اسية

نذكر أخيراً أن التشكل الالكتروني الواحد للذرة نتج عنه في الحالة العامة عدة حدود وكل حدّ يقابل عدداً من الحالات الكوانتية. سنبين في الفقرات التالية كيف نحسب عدد الحدود التي يمكن أن تنتج عن تشكل الكتروني للذرة.

## تعيين الحدود الناتجة عن تشكل الكتروني معين:

عند تعيين الحدود التي تنشأ عن تشكل الكتروني معين نستعين بالملاحظات التالية:

إن العزم الزاوي الحاصل  $\stackrel{\checkmark}{L}$  هو، كما ذكرنا، محصلة العزوم الزاوية للالكترونات، لذك نكتب:

$$\overrightarrow{L} = \overrightarrow{\ell_1} + \overrightarrow{\ell_2} + ... = \sum_i \overrightarrow{\ell_i}$$
 (A)

كما أن السبين الكلى أله هو محصلة سبينات الالكترونات، أي:

$$\overrightarrow{S} = \overrightarrow{s_1} + \overrightarrow{s_2} + \dots = \sum_{i} \overrightarrow{s_i}$$
 (4)

نا أسقطنا العلاقتين (٨) و(٩) على المحور  $\overset{\longleftarrow}{c}$  نحصل على مايلي:

$$L_z = \sum_i \, \ell_{zi} \tag{1.}$$

$$S_z = \sum_i s_{zi} \tag{11}$$

إذا عوضنا عن ي و عن العلاقتين (٥ -أ) و(٧- أ) على الترتيب نجد:

$$L_{z} = \sum m_{i} \, \uparrow h \tag{17}$$

$$S_z = \sum m_{s,i} \hbar$$
 (17)

إذا عوضنا الآن عن  $L_z$  من (-0) من  $S_z$  من  $L_z$  بنصل إلى الملاقتين الهامتين التاليتين:

$$M = \sum m_i$$
 (18)

$$M_g = \sum_{n_i} m_{n_i}$$
 (10)

تساعد العلاقتان الأخيرتان في حساب قيم M و  $_{2}M$  المقابلة لمختلف توزعات الالكترونات على المدارات. إن أكبر قيمة لـM تساوي العدد  $_{2}$  كما هو واضح من ( $_{2}$  -  $_{2}$  )، كما أن أكبر قيمة للعدد  $_{2}$  M تساوي العدد  $_{3}$  كما هو واضح من ( $_{2}$  -  $_{2}$  ).

تعود المسألة إذن إلى حساب قيم العددين الكوانتين M و ، M سننشرح طريقة الحساب من خلال بعض الأمثلة .

مثال ١: ذرة الهيدروجين المستقرة.

إن التشكل الالكتروني في هذه الذرة هو. 1 . يمكن إنشاء مدارين سبينيين من المدار المكاني 1 وهما:

$$\phi = 1 \text{ s. } \alpha$$
 ,  $\phi = 1 \text{ s. } \beta$ 

يمكن أن يكون الالكترون إما في المدار \$ (وله سبين ألفا) أو في المدار \$ وله سبين بينا). يبين الجدول (٣) التالي هاتين الحالتين لذرة الهيدروجين وقيمة M و M المقاملتين لهما.

نرى من هذا الجدول أنه لا توجد سوى قيمة واحدة للعدد M=0 (M=0) إذن L=0 ، وهناك قيمتان لـ  $M_S=1$   $\frac{1}{2}$  باذن L=0 ورالحد هو L=0 أي أن ذرة الهيدروجين المستفرة ترجد في حالة ثنائية (L=1 L=2) وتقابل الحد L=1 وهو الحدُّ الوحيد الذي ينشأ عن التشكل L=1 .

جدول (٣): حالتا الالكترون في ذرة الهيدورجين للستقرة

المدار	ф	ф	$M = \Sigma m$	$M_s = \Sigma m_s$
مكان الالكترون	1	1	0	1/2

#### مثال ٢: ذرة الهيليوم المستقرة.

إن التشكل الالكتروني لهذه الذرة في حالة الاستقرار هو 2 x ننشئ الآن من المدار المكاني 15 مدارين سيبنين هما:

$$\phi = 1 \text{ s. } \alpha$$
 ,  $\phi = 1 \text{ s. } \beta$ 

يين الجدول (٤) التالي التوزع الممكن الوحيد للالكترونين على المدارين ﴿ وَ -(كل مدار سبيني يتسع لالكترون واحد فقط، استناداً إلى مبدأ باولي).

الجدول (٤): توزع الالكترونين في ذرة الهيليوم

المدار	ф	ф	$M = \Sigma m$	$M_s = \Sigma m_s$
التوزع	1	1	0	0

أي يوجد قيمة واحدة L (M = M) وهذا يعني أن L = L ويوجد قيمة واحدة L , L = L ويقابل حالة L = L والحد الناتج هو إذن L ويقابل حالة كواندية واحدة (أحادية).

# مثال ٣: ذرة الكربون المستقرة.

إن التشكل الالكتروني لذرة الكربون هو 2 p 2 s 2 و 1 نلاحظ هنا أن الطبقة 1 s 2 e 2 p 2 و 2 p 2 عنائتان بالالكترونات ومساهمتها في قيمة كل الطبقة 2 m و  $M_c$  من  $M_c$   $M_c$   $M_c$  أمن  $M_c$  أمن  $M_c$  أمن  $M_c$  أمن أن المكترونات تساوي الصفر دائماً، لذلك لاننظر إلا في الطبقات الفرعية غير المكتملة بالالكترونات. للنظر إذن في الطبقة الفرعية 2 p كلفرة الكربون. يوجد في هذه الطبقة ثلاثة مدارات ينشأ عنها سنة مدارات سببنية هي:

$$\begin{split} & \phi_3 = 2 \; p_x \cdot \alpha \quad , \quad \overline{\phi}_3 = 2 \; p_x \cdot \beta \quad , \quad \phi_4 = 2 \; p_y \cdot \alpha \\ & \overline{\phi}_4 = 2 \; p_y \cdot \beta \quad , \quad \phi_5 = 2 \; p_x \cdot \alpha \quad , \quad \overline{\phi}_5 = 2 \; p_z \cdot \beta \end{split}$$

يلخص الجدول (٥) التوزعات الممكنة للالكترونين على هذه المدارات مع قيمتي M و M في كل توزع .

المعدول (٥): الترزمات المكنة للالكترونين على المدارات 2

المدار	<b>\$</b> 3	$\bar{\phi_3}$	$\phi_4$	$\overline{\phi}_{\!\scriptscriptstyle 4}$	$\phi_5$	$\bar{\phi}_5$			
205	1	1	-1	-1	0	0	ĺ		
m <sub>d</sub>	I <sub>E</sub>	- 4	4	4	4	-1	M=Zm	$M_a = \sum m_a$	
							2	0	V
	- 1		1				0	1	0
[ ]							0	0	
Ligit	- 1				1		1	1	0
111							1	0	1
1 1 1		1	1				0	0	V
15 1		1		1			0	-1	
E		1			1		1	0	a
ات الالكترونا		1				- 1	1	-1	0
1 1			1	1			-2	0	1
] ] ]			-1		1		-1	1	
111			1			1	-1	0	~
[4]				1	1		-1	0	
1 1				1		1	-1	-1	
1 1					1	1	0	0	×

هناك خمس عشرة طريقة ممكنة لتوزيع الالكترونين على المدارات الستة (مع احترام مبدأ باولي). ننظم الآن جدولاً، مثل الجدول (٦) نضع فيه قيم M وعدد مرات تكرار كل قيمة منها.

ابلدراد (۱): قِي M فِي فتيكان <sup>2</sup> p أَن في المساول (۱) . الله من المساول (۱) . الله من الله م

إن أكبر قيمة لـ M مساوي 2 ، إذن هناك مجموعة من قيم M وهي D وي أن أكبر قيمة لـ M وهي تظهر مرة واحدة. أي هناك حدّ من النوع D يظهر مرة واحدة. أي هناك حدّ من النوع D يظهر مرة واحدة. وبما أن القيمة  $M_S = 2$  تظهر في الجدول (٥) مع  $M_S = 2$  ، فهذا يعني أن تعدد الحدّ D يساوي 1 ،  $M_S = 2$  ) ، و الحد هو إذن  $M_S = 2$  . نظرح الآن مجموعة قيم M المقابلة للحدّ  $M_S = 2$  من الجدول (١) فيبقى مايلى :

М	1	0	-1
التكرار	3	4	3

يدل هذا الجدول على أن المجموعة (1 - , 0 , 1 ) تتكور ثلاث مرات وهي يدل هذا الجدول على أن المجموعة (1 - 0 , 1 ) تقابل L=1 ، وهي تظهر في الجدول (0 ) مع القيم L=1 ، وهي تظهر في الجدول (0 ) مع القيم وهذا يعني أن هناك حداً من النوع  $^3P$  (L=1 ) يقابل هذا الحد تسع حالات كوائنية L=1 (2 L=1 ) (2 L=1 ) لها جميعها نفس العزم الزاوي

الحاصل (1 = 1) ونفس السبين الحاصل (1 = 8) ولاتختلف فيما بينها إلا في قيم  $M_{\rm c}$  المنابق فيما بينها إلا في قيم  $M_{\rm c}$  المنابق ونفس المجموعات الثلاث (1 -  $M_{\rm c}$  ) من الجدول السابق يبقى  $M_{\rm c}$  0 = فقط وهذا يعني أن هناك حدًا يقابل  $M_{\rm c}$  . تظهر هذه القيمة مع  $M_{\rm c}$  1 أي  $M_{\rm c}$  0 = والحد هم  $M_{\rm c}$  1.

نستنتج مما سبق أن الحدود التي تنتج عن التشكل الالكتروبي P² هي B² . <sup>3</sup>P ، <sup>1</sup>P . S¹ . تقابل هذه الحدود ثلاثة مستويات للطاقة . هذا يعني أن هناك خمس عشرة حالة كوانتية موزعة على ثلاثة مستويات للطاقة .

نلاحظ في المثال السابق أن الالكترونين موجودان في نفس الطبقة الفرعية  $(n\,p)$ ، التي يوجد فيها ثلاثة مدارات  $(p_x,\,p_y,\,p_z)$  لها نفس قيمة العدد الكوانتي الرئيسي (n). ولكن في التشكل  $(n_1\,p)$   $(n_2\,p)$  حيث يوجد الكترون في الطبقة  $(n_1\,p)$   $(n_2\,p)$ ، فإن الحدود التي تنتج هنا هي والأخر في الطبقة  $(n_1\,p)$ ،  $(n_1\,p)$  فإن الحدود التي تنتج هنا هي المبقة  $(n_1\,p)$ ،  $(n_2\,p)$ ، أي المركترونين الموجودان في نفس الطبقة الفرعية مثل  $(n_1\,p)$ ، أيهما متكافئان، ويقال عن الالكترونين الموجودين في طبقتين فرعيتين مختلفتين، أنهما غير متكافئين.

يكون الكترونان متكافئين، في الحالة العامة، إذا وجدا في مدارين لهما نفس n ونفس!. ولكن إذا اختلف أحد هذين العددين يكون الالكترونان غير متكافئين. يبين الجدول (٧) الحدود التي تنشأ عن تشكلات الكترونية مختلفة للذرات.

التشكلات	الحــــــــــــــــــــــــــــــــــــ				
أ) الكترونات متكافئـــــة					
$s^2$ , $p^6$ , $d^{10}$	¹S				
p, p <sup>5</sup>	<sup>2</sup> P				
$p^2$ , $p^4$	<sup>3</sup> P, <sup>1</sup> D, <sup>1</sup> S				
$p^3$	<sup>4</sup> S, <sup>2</sup> D, <sup>2</sup> P				
d, d <sup>9</sup>	$^{2}\mathrm{D}$				
$d^2$ , $d^8$	<sup>3</sup> F, <sup>3</sup> P, <sup>1</sup> G, <sup>1</sup> D, <sup>1</sup> S				
$d^3$ , $d^7$	<sup>4</sup> F, <sup>2</sup> P, <sup>2</sup> H, <sup>2</sup> G, <sup>2</sup> F, <sup>2</sup> D (2), <sup>2</sup> P				
	f				
d <sup>4</sup> , d <sup>6</sup>	<sup>5</sup> D, <sup>3</sup> H, <sup>3</sup> G, <sup>3</sup> F (2), <sup>5</sup> D, <sup>3</sup> P (2) <sup>1</sup> I, <sup>1</sup> G, (2), <sup>1</sup> F, <sup>1</sup> D (2), <sup>1</sup> S 2)				
d <sup>5</sup>	$\left[\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$				
ب) الكترونات غير متكافشة					
SS	<sup>1</sup> S, <sup>3</sup> S				
sp	<sup>1</sup> P, <sup>3</sup> P				
sd	<sup>1</sup> D, <sup>3</sup> D				
pp	<sup>3</sup> D, <sup>1</sup> D, <sup>3</sup> P, <sup>1</sup> P, <sup>3</sup> S, <sup>1</sup> S				

يكن، نظرياً، حساب الحدود التي تنشأ عن تشكل الكتروني معين باتباع نفس النهج الذي شرحناه في المثال السابق، لكن هذا النهج يؤدي أحياتاً إلى جداول، من نوع الجدول (٥) طويلة جداً، ويكون العمل فيها طويلاً ومملاً. هناك طرق أخرى لحساب الحدود تستند إلى نظرية الزمر (group theory) يكون العمل فيها أسط لكننا لن ندخل هنا في تفصلاتها. يمكن للقارئ المهتم بهذا الموضوع أن يعود البحث المنشور التالى:

R.F. Curl and J.E. Kilpatrick,

Am. J. Phys. 28, 357 (1960)

قاعدة هوند Hund's rule:

لمعرفة أي حدّ من الحدود الناتجة عن تشكل الكتروني معين هو الأدني طاقة، نستعين بقاعدة تعرف باسم قاعدة هوند. تنص هذه القاعدة على مايلي:

إن الحدّ ذا التعدد (السبيني) الأكبر هو الأدنى طاقة، وإذا تساوى حدّان في التعدد، يكون الحد منهما ذو القيمة الأكبر لـL هو الأدنى طاقة.

وجدنا، مثلاً، أن الحدود الناتجة عن التشكل  $^2$  2 s² 2 s² 2 p² هي المجدود الناتجة عن التشكل  $^3$ P إن الحد  $^3$ P هو الأدنى طاقة. وأن طاقة ذرة الكربون في حالة الاستقرار تساوى طاقة الحد  $^3$ P. ألاستقرار تساوى طاقة الحد  $^3$ P.

يجب الانتباء هنا إلى أن قاعدة هوند نبيّن أي حدّ هو الأدنى طاقة لكنها لانتين ترتيب طاقات الحدود الأخرى الناتجة عن التشكل المدروس. نذكر هنا على سبيل المثال أن التجربة تبين أن ترتيب الحدود الناتجة عن التشكل الالكتروني  $1 \, \rm S < ^3 D < ^3 P < ^1 D < ^3 S < ^1 P$ 

نلاحظ هنا أن الحد S أعلى من D علماً بأن التعدد السبيني في S هو

أكبر من تعدد D.

ج - إنشاء توابع الموجة:

إن الخطوة الثالثة في دراسة بنية الذرة، بعد تحديد التشكل الالكتروني وتعيين الحدود الناتجة عنه، هي إنشاء توابع الموجة لمختلف الحالات الكوانتية المقابلة لهذه الحدود.

نذكر مرة أخرى أن تابع المرجة لحالة كوانتية ما يجب أن يكون عكس تناظري (مبدأ باولي)، وأن يكن تابعاً خاصاً للمؤثرات التي تتبادل مع الهاملتوني H وهي  $\mathbb{S}^2$ ,  $\mathbb{S}^2$ ,  $\mathbb{S}^2$ .

للوصول إلى مثل هذه التوابع نقوم بما يلي: ننظر في التوزعات الالكترونية على مختلف المدارات، والتي تقابل حداً معيناً. نستعين هنا بالجدول الذي يبين هذه التوزعات والذي نستخدمه عند تعين الحدود، مثل الجدول (٥). نكتب معين سلاتر لكل توزع من هذه التوزعات. إن معين سلاتر هو عكس تناظري. نفتش بعد ذلك عن تراكيب خطية من معينات سلاتر الناتجة بحيث تكون هذه التراكيب توابع خاصة للمؤثر  $\hat{\Sigma}^2$ .  $\hat{\Sigma}^2$ .  $\hat{\Sigma}^2$ .  $\hat{\Sigma}^2$ 

كتابة معين سلاتر:

لنفرض أن المدارات السبينية التي تشغلها الالكترونات في توزع ما هي: « به ، ... ، و ميث N عدد الالكترونات وعدد المدارات. بعض هذه المدارات له سين ألفا وبعضها سبن بيتا. إن معين سلاترلهذا التوزع هو:

$$\psi = \frac{1}{\sqrt{N!}} \begin{vmatrix} \phi_1 & (1) & \phi_1 & (2) & \dots & \phi_1 & (N) \\ \phi_2 & (1) & \phi_2 & (2) & \dots & \phi_2 & (N) \\ \dots & & & & & \\ \phi_N & (1) & \phi_N & (2) & \dots & \phi_N & (N) \end{vmatrix}$$
 (11)

مثال: لنعد إلى ذرة الكربون والتشكل  $1 \, s^2 \, 2 \, s^2 \, 2 \, p^2$  ولنرمز إلى المدارات السبينية الناتجة عن المدارات  $1 \, t_0 \, s^2 \, p^2$  بالرموز التالية:  $\phi_1 = 1 \, s. \, \alpha \,$  ,  $\phi_1 = 1 \, s. \, \beta \,$  ,  $\phi_2 = 2 \, s. \, \beta$ 

$$\phi_3 = 2 p_x. \alpha, \dot{\phi}_3 = 2 p_x. \beta, \dot{\phi}_4 = 2 p_y. \alpha, \dot{\phi}_4 = 2 p_y. \beta$$

$$\phi_5 = 2 p_x$$
.  $\alpha$ ,  $\phi_5 = 2 p_z$ .  $\beta$ 

لدينا هنا سنة الكترونات تتوزع بطرق مختلفة على هذه المدارات.

إن الطبقتين  $^2$  8 1 و $^2$  2 2 عملتنان دائماً و لا تختلفان من توزع الآخرى هذا يعني أن المدارات الأربعة الأولى،  $^1$ ,  $^0$ ,  $^1$ ,  $^0$ ,  $^0$ , هي عملتة دائماً في جميع التوزعات. وقد درسنا في الجدول (٥) كيف يتوزع الالكترونان في الطبقة  $^2$  2 على مختلف المدارات. هناك خمسة عشر توزعاً عكناً. لنبدأ مثلاً بالتوزع الأول المسار إليه بـ  $^1$  في العمود الأخير من الجدول (٥). إن الالكترونات في هذا التوزع موجودة في المدارات التالية:  $^1$ ,  $^0$ ,  $^0$ ,  $^0$ ,  $^0$ ,  $^0$ ,  $^0$ ,  $^0$ 

إن معين سلاتر الناتج هنا هو:

$$\psi = \frac{1}{\sqrt{6!}} \begin{bmatrix} \frac{\phi_1(1)}{\phi_1(1)} & \frac{\phi_1(2)}{\phi_1(2)} & \frac{\phi_1(3)}{\phi_1(1)} & \frac{\phi_1(4)}{\phi_1(3)} & \frac{\phi_1(5)}{\phi_1(6)} & \frac{\phi_1(6)}{\phi_1(1)} \\ \frac{\phi_2(1)}{\phi_2(2)} & \frac{\phi_2(3)}{\phi_2(3)} & \frac{\phi_2(4)}{\phi_2(4)} & \frac{\phi_2(5)}{\phi_2(5)} & \frac{\phi_2(6)}{\phi_2(6)} \\ \frac{\phi_2(1)}{\phi_2(2)} & \frac{\phi_2(3)}{\phi_2(3)} & \frac{\phi_2(4)}{\phi_2(4)} & \frac{\phi_2(5)}{\phi_2(5)} & \frac{\phi_2(6)}{\phi_2(6)} \\ \frac{\phi_3(1)}{\phi_3(1)} & \frac{\phi_3(2)}{\phi_3(2)} & \frac{\phi_3(3)}{\phi_3(4)} & \frac{\phi_3(5)}{\phi_3(5)} & \frac{\phi_3(6)}{\phi_3(6)} \end{bmatrix}$$

يدل الرمز (i) φ أو العنصر على وجود الالكترون i في المدار j. تدعى هذه العناصر عادة العناصر المتريسية.

تدعى العناصر المتريسية الواقعة على القطر الممتد من الزاوية العليا اليسرى وحتى الزاوية السفلي اليمني العناصر القطرية، وهي تشكل قطر المتريس.

لقد جرت العادة، من أجل الاقتصاد في الكتابة، على كتابة المعين بشكل مكثف يظهر فيه القطر فقط، فالمعين السابق يكتب على النحو التالى:

$$\psi = | \phi_1(1) \phi_1(2) \phi_2(3) \phi_2(4) \phi_3(5) \phi_3(6) |$$
 (1A)

يمكن كتابة معينات سلاتر المقابلة للتوزعات الأخرى في الجدول (٥) بنفس الأسلوب.

 $\hat{S}_{z}, \hat{S}^{2}, \hat{L}_{z}, \hat{L}^{2}$  لبست جميع المعينات الناتجة هي توابع خاصة للمؤثرات  $\hat{S}_{z}, \hat{S}^{2}, \hat{L}_{z}$  لابد من إيجاد تراكيب خطية منها تكون توابع خاصة لهذه المؤثرات.

تُشكّل التراكيب الخطية من معينات سلاتر التي تنتمي إلى نفس الحد. مثلاً التوزعات المقابلة إلى الحدّ  $^{1}$ 

### ١- حالة مدارات ذرية مكانية ممتلئة بالالكترونات:

يوجد في كل مدار مكاني في هذه الحالة الكترونان أحدهما له سبين ألفا والآخر له سبين بيتا. إن حالة الذرة هنا هي دائماً من النوع <sup>1</sup>S ، وهي تُمثَل بمعيّن سلار وحيد.

مثال: فرة الهيليوم في حالة الاستقرار. تمثل حالة هذه الذرة بمعين واحد هو المعين (٢١) في الفصل السابق.

### ٢- حالة مدارات ذرية مكانية ممتلئة جميعها عدا واحد منها:

يوجد هنا الكترون فردي يشغل مداراً مكانياً بمفرده، ويمكن أن يكون له سبين ألفا أو سبين بيتا. يمكن هنا أن تمثل حالة الذرة بأحد معينين، حسب نوع السبين للالكترون الفردي.

مثال: ذرة الليثيوم المستقرة: إن تشكل هذه الذرة هو 2 2 1 1 ننشئ المدارات السينية التالية:

$$\phi_1 = 1 \text{ s. } \alpha$$
 ,  $\phi_1 = 1 \text{ s. } \beta$ 

$$\phi_2 = 2 \text{ s. } \alpha$$
 ,  $\phi_3 = 2 \text{ s. } \beta$ 

الالكترونان الأول والثاني يشخلان  $\frac{1}{1}$  و  $\frac{1}{1}$  واثماً. بينما الالكترون الثالث يكن أن يكون إما في  $\frac{1}{1}$  و  $\frac{1}{1}$  في الحالة الأولى يكون معين سلاتر هو :

$$\Psi_{1} = \frac{1}{\sqrt{3}!} \begin{vmatrix} \phi_{1}(1) & \phi_{1}(2) & \phi_{1}(3) \\ \hline \phi_{1}(1) & \overline{\phi}_{1}(2) & \overline{\phi}_{1}(3) \\ \phi_{2}(1) & \phi_{2}(2) & \phi_{2}(3) \end{vmatrix}$$
 (14)

وفي الحالة الثانية يكون المعين هو:

$$\psi_{2} = \frac{1}{\sqrt{3!}} \begin{vmatrix} \phi_{1}(1) & \phi_{1}(2) & \phi_{1}(3) \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \phi_{1}(1) & \phi_{1}(2) & \phi_{1}(3) \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ \phi_{2}(1) & \phi_{2}(2) & \phi_{2}(3) \end{vmatrix}$$
(Y.)

إن الحد المقابل لهاتين الحالتين هو 25°، أي هناك مستوى طاقة واحد. لذلك

عند حساب طاقة الذرة يمكننا أن نستخدم المعين ψ أو المعين ψ دون تمييز . ٣- حالة الكترونين فرديين:

 $p_y$  يوجد الالكترونان الفرديان هنا في مدارين مكانيين مختلفين (مثل  $p_x$  و  $p_y$ ). ليكن هذان المداران هما  $\psi_N$  ،  $\psi_{N-1}$  هناك أربع توزعات ممكنة لسبيني الالكترونين، نمثلها بالمخلط التالى:

$$D_{1} = \frac{1}{\sqrt{N \; !}} \begin{vmatrix} \phi_{1} \; (1) & ...... & \phi_{1}(N) \\ \phi_{2} \; (1) & ..... & \phi_{2}(N) \\ .... & \phi_{2}(N) \\ .... & ... & \phi_{2}(N) \\ ... & ... \\ ... & ... & \phi_{2}(N) \\ ... & ... \\ ... & ... \\ ... & ... \\ ... & ... & \phi_{2}(N) \\ ... & ... \\ ... & .$$

$$D_{2} = \frac{1}{\sqrt{N!}} \begin{vmatrix} \phi_{1} & (1) & \dots & \phi_{1}(N) \\ \phi_{2} & (1) & \dots & \phi_{2}(N) \\ \dots & \dots & \dots & \dots \\ \psi_{N-1} & (1) \beta & (1) \dots & \psi_{N-1} & (N) \beta & (N) \\ \psi_{N} & (1) \beta & (1) & \dots & \psi_{N} & (N) \beta & (N) \end{vmatrix}$$

$$(YY)$$

$$D_{3} = \frac{1}{\sqrt{N!}} \begin{vmatrix} \phi_{1} & (1) & ...... & \phi_{1}(N) \\ ...... & ..... & .... \\ ..... & ..... & .... \\ ..... & ..... & .... & .... \\ ..... & ..... & .... & .... & ... \\ ..... & ..... & .... & .... & ... \\ ..... & .... & .... & .... & ... \\ ..... & .... & .... & .... & ... \\ ..... & .... & .... & .... & ... \\ ..... & .... & .... & .... & ... \\ ..... & .... & .... & .... & ... \\ ..... & .... & .... & .... & ... \\ .... & .... & .... & .... & ... \\ .... & .... & .... & ... & ... \\ .... & .... & .... & ... & ... \\ .... & .... & .... & ... & ... \\ .... & .... & .... & ... & ... \\ .... & .... & .... & ... & ... \\ .... & .... & ... & ... & ... \\ .... & .... & ... & ... & ... \\ .... & .... & ... & ... & ... \\ .... & .... & ... & ... & ... \\ .... & .... & ... & ... & ... \\ .... & .... & ... & ... & ... \\ .... & .... & ... & ... \\ .... & .... & ... & ... \\ .... & .... & ... & ... \\ .... & .... & ... & ... \\ .... & .... & ... & ... \\ .... & .... & ... & ... \\ .... & .... & ... & ... \\ .... & .... & ... \\ .... & .... & ... \\ .... & ... & ... \\ .... & ... & ... \\ .... & ... & ... \\ .... & ... & ... \\ .... & ... & ... \\ .... & ... & ... \\ .... & ... & ... \\ .... & ... \\ .... & ... & ... \\ .... & ... \\ .... & ... & ... \\ .... & ... \\$$

$$D_{4} = \frac{1}{\sqrt{N!}} \begin{vmatrix} \phi_{1} & (1) & \dots & \phi_{1}(N) \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ \psi_{N-1} & (1) & \beta & (1) \dots & \psi_{N-1} & (id) & \beta & (N) \\ \psi_{N} & (1) & \alpha & (1)) & \dots & \psi_{N} & (N) & \alpha & (N) \end{vmatrix}$$
(7 £)

$$D_3$$
 المعينان  $D_2$  و ما تابعان خاصان للمؤثرين  $\hat{S}$  و ما  $\hat{D}_2$  المعينين  $D_1$  المعينان  $D_2$  و ما تابعان خاصان للمؤثرين خطين هما:  $D_3$  و  $D_4$  ليسا كذلك، الهذا نشكل منهما تركيبين خطيين هما:  $D_4$  و  $D_3$  -  $D_4$  و  $D_3$ 

$$\psi_1 = D_1 \; , \; \psi_2 = D_2 \; , \; \psi_3 = \frac{1}{\sqrt{2}} \; \left( D_3 \; + \; D_4 \; \right) , \; \psi_4 = \frac{1}{\sqrt{2}} \left( D_3 \; - \; D_4 \; \right)$$

تنتمي الحالات الثلاث المقابلة لـ  $\psi_2$ ,  $\psi_2$ ,  $\psi_3$  إلى حدّ ثلاثي، حيث العدد الكوانتي السبيني الكلي يساوي $\Sigma = 0$  (والتعدد هو ثلاثة  $\Sigma = 0$  ( عالم التعدد مو ثلاثة  $\Sigma = 0$  ( عدد (حالة أحادي) .

عند حساب طاقة الحالة الثلاثية نختار أحد الترابع  $\psi_1$  أو  $\psi_2$  أو  $\psi_3$ 

غييز. وعندما نحسب طاقة الحالة الأحادية نستخدم التابع ، ψ.

هناك طرق لإيجاد تراكيب خطية من معينات سلاتر في الحالات الأكثر تعقداً، لكننا لن نذكرهاهنا.

c - 1 الخطوة الرابعة في دراسة بنية اللدرة، بعد تعيين التشكل الالكتروني والحدود الناتجة عنه وتعيين توابع الموجة لمختلف الحالات الالكترونية التابعة لكل حدّ، هي حساب مستويات الطاقة المقابلة لمختلف الحدود وحساب خصائص اللرة الأخرى. نستخدم في هذه الحسابات دستور القيمة المتوسطة (العلاقة ٦٨ من الفصل الرابع). نرمز إلى القيمة المتوسطة أو المتوقعة لمقدار A > 1 بالرمز A > 1 (٧٥)

حيث  $\widehat{A}$  هو المؤثر الهرميتي الذي يمثل الخاصة المدروسة ، و  $\psi$  هو تابع موجة الحالة الكوانتية التي توجد فيها الذرة ، و  $\Psi$  هو المرافق العقدي لـ $\psi$  ، ومعاوى : التكامل ، ويساوى :

$$d\tau = dv_1 ds_1 . dv_2 ds_2 . dv_3 ds_3 .. dv_n ds_n$$
 (Y1)

- حيث 
$$_i$$
 مي عنصر الحجم الخاص بالالكترون  $_i$  ، أي d  $_i$  d  $_i$  = d  $_i$  d  $_i$  (YV)

ية  $z_i$ .  $y_i$ ,  $x_j$  هي الإحداثيات المكانية للالكترون i، أما i فهي تفاضل المتحول السيني الخاص بالالكترون i. افترضنا في العلاقة (٢٥) أن تابع الموجة  $\psi$  منظم، أي يحقق علاقة التنظيم:

$$\int \psi^* \psi d\tau = 1 \qquad (YA)$$

لقد جرت العادة على كتابة التكامل في العلاقة (٢٥) على النحو التالي:   
 
$$\langle A \rangle = \begin{cases} \psi^* \hat{A} \psi d \tau \equiv \langle \psi | \hat{A} | \psi \rangle \end{cases}$$
 (٢٩)

طساب طاقة الذرة نحسب القيمة المتوسطة (أو المتوقعة) للهاملتوني : 
$$E = < H > = \int \psi^{\circ} H \psi d\tau \equiv \langle \psi | H | \psi \rangle$$

إن تابع الموجة لإ هو معين سلاتر أو تركيب خطّي من معينات سلاتر. فإذا وضعنا في الحالة العامة.

$$\Psi = \sum_{i} C_{i} D_{i} \tag{(Y1)}$$

حيث  $\Gamma$  هي معينات سلاتر المكونة من المدارات السبينية الخاصة بالتشكل الالكتروني المدروس، و $\Gamma$  ثوابت يمكن تعين قيمها استناداً إلى نظرية التحول. أي تحدد قيمها بحيث تكون الطاقة  $\Gamma$  ( $\Gamma$ )، في حدّما الأدنى شرط أن يكون التابع  $\Gamma$  منظماً. يمكن أيضاً تحديد قيم  $\Gamma$  بحيث يكون التابع  $\Gamma$  تابعا خاصاً لبعض المؤثرات التي تتبادل مع الهاملتوني، مثل  $\Gamma$  و $\Gamma$  و $\Gamma$  و  $\Gamma$  و  $\Gamma$  و كذلك بعض المؤثرات المقابلة لبعض عمليات التناظر، وكنا قد أوردنا في الفقرة السابقة توابع الموجة للحالات الأحادية  $\Gamma$  والثنائية والثلاثية. إذا عوضنا، في الحالة العامة، النابع  $\Gamma$  من ( $\Gamma$ ) في العلاقة ( $\Gamma$ ) نحصل على مايلي:

$$\begin{split} <\mathsf{A}> &= \sum_{i} \sum_{j} \; \mathsf{C}_{i}^{*} \; \mathsf{C}_{j} \; \bigg \} \; \; \mathsf{D}_{i}^{*} \; \widehat{\mathsf{A}} \; \mathsf{D}_{j} \; \mathsf{d} \; \tau \\ &= \sum_{i} \sum_{j} \; \mathsf{C}_{i}^{*} \; \mathsf{C}_{j} \; \bigg \langle \mathsf{D}_{i} \; \Big| \widehat{\mathsf{A}} \Big| \; \mathsf{D}_{j} \bigg \rangle \end{split} \tag{TY}$$

إذا كان المؤثر  $\widehat{A}$  هو الهاملتوني  $\widehat{A}=H$ ) تعطي العلاقة السابقة قيمة الطاقة

$$E = \sum_{i} \sum_{j} C_{i}^{*} C_{j} \langle D_{i} | H | D_{j} \rangle$$
 (TT)

:E

تعود مسألة حساب مستويات طاقة الذرة وحساب خصائصها إلى حساب تكاملات من النوع العام التالي:

$$\langle D_1 | \widehat{A} | D_2 \rangle = \int D_1^* \widehat{A} D_2 d\tau$$
 (YE)

حيث  $D_1$  معينان من معينات سلاتر. تستخدم في حساب هذه التكاملات قواعد عامة سنذكرها بعد قليل.

لننظر أولاً في الهاملتوني H للذرة (العلاقة ١). يمكن كتابة H كما يلي:

$$H = \sum_{i} \left( -\frac{1}{2} \nabla_{i}^{2} - \frac{Z}{r_{i}} \right) + \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j>i} \frac{1}{r_{ij}}$$
 (Yo)

عثل المقدار بين القوسين الطاقة الحركية للالكنرون ذي الرقم i وطاقته الكولومية الناتجة عن جذب النواة له. نرمز لهذا المقدار ر (i h (:

$$h(i) = -\frac{1}{2} \nabla_i^2 - \frac{Z}{r}$$
 (77)

يتعلق المؤثر (h (i ، كما هو واضح ، بإحداثيات الالكترون i ويشحنة النواة Z. أما الحدّ الأخير في (٣٥) فهو الطاقة الكولومية الناتجة عن تدافع أزواج الالكترونات فيما بينها. كل حدّ، ألم ، يتعلق بإحداثيات زوج من الالكتروناتi و j. هذا يعنى أن الهاملتوني هو مُجْموع نوعين من المؤثرات. النوع الأول هو مؤثر ت، (h (i) منها يتعلق بإحداثيات الكترون واحد، وسندعوها مؤثرات أحادية الالكترون. والنوع الثاني هو مؤثرات كل منها يتعلق بإحداثيات الكترونين، وسندعوها مؤثرات ثنائية الالكترون. نكتب الهاملتوني H على هذا الأساس كما يلي:

$$H = \sum_{i=1}^{n} h(i) + \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j>i} g(i,j)$$
 (YV)

حيث وضعنا هنا  $\frac{1}{r_{i,j}} = \frac{1}{r_{i,j}}$  وغرضنا عن  $H = \widehat{A}$  في (٣٤) وعرضنا عن H من (٣٧) نصل إلى مايلي:

$$\left\langle D_{1}\left[H\right|D_{2}\right\rangle =\sum_{i=1}^{n}\left\langle D_{1}\left[h\left(i\right)\right]D_{2}\right\rangle +\sum_{i=1}^{n-1}\sum_{j>i}\left\langle D_{1}\left[g\left(i,j\right)\right]D_{2}\right\rangle (\Upsilon A)$$

لحساب التكاملات في (٣٨) نطبق القواعد العامة التالية: قواعد كوندون - سلاتو (Condon - Slater rules):

تتعلق هذه القواعد بحساب التكاملات المتعلقة بمؤثرات وحيدة الالكترون من النوع  $\left\langle D_1 \left| \sum_i h\left(i\right) \right| D_2 
ight
angle$ ، والتكاملات المتعلقة بمؤثرات ثناثية الالكترون

$$\left\langle D_{1}\left|\sum_{i=1}^{\sum}\sum_{j>i}g\left(i,j\right)\right|D_{2}\right\rangle$$
 من النوع

أولاً – التكاملات 
$$\left\langle D_1 \left| \sum_i h\left(i\right) \right| D_2 \right\rangle$$
 غيز هنا الحالات التالية : – المعنان  $D_1 = D_2$  مساويان  $D_1 = D_3$  .

إن التكامل هنا يساوي مجموع تكاملات أحادية الالكترون:

$$\begin{split} \left\langle D_{1} \left| \sum_{i=1}^{n} h(i) \right| D_{2} \right\rangle &= \sum_{i=1}^{n} \int \phi_{i}(1) h(1) \phi_{i}(1) d\tau_{1} \\ &= \sum_{i=1}^{n} \left\langle \phi_{i}(1) \left| h(1) \right| \phi_{i}(1) \right\rangle \end{split} \tag{74}$$

حيث فه هي المدارات السبينية في المعين D وعددها n يساوي عدد الالكترونات. يشير الرقم (١) إلى إحداثيات الالكترون. طالما أن كل تكامل في الطرف الأيمن من العلاقة (٣٩) يتعلق بإحداثيات الكترون واحد، فإننا نرمز إلى هذا الالكترون بالرقم (١) بغض النظر عن رقمه الحقيقي في الذرة.

اذا اختلف المعينان  $D_1$  و  $D_2$  فيما بينهما فقط بمدار سبيني واحد مثل  $D_1$  و  $D_2$  فيما بينهما فقط بمدار مبيني واحد مثل  $\Phi_{k,1} \neq \Phi_{k,2}$  وان التكامل يكون مساه ما لا :

$$\left\langle D_{1} \left| \sum_{i=1}^{n} h(i) \right| D_{2} \right\rangle = \int \phi_{k,1}(1) h(1) \phi_{k,2}(1) d\tau_{1}$$

$$=\langle \phi_{k,1} (1) | h (1) | \phi_{k,2} (1) \rangle$$
 (\$\ddots\)

- إذا اختلف المعينان D<sub>2</sub> و D<sub>2</sub> بمدارين أو أكثر تكون قيمة التكامل

. مساوية للصفر 
$$\left\langle D_1 \left| \sum_{i=1}^{n} h\left(i\right) \right| D_2 \right\rangle$$

: غيز هنا الحالات التالية : 
$$\left(D_1 \left| \sum_{i=1}^{n} \sum_{j>i}^{n} g\left(i,j\right) \right| D_2 \right)$$
 التكاملات التالية :

– المعينان <sub>1</sub>D و D<sub>2</sub> متساويان. يكون التكامل في هذه الحالة مساوياً لمجموع تكاملات ثنائلة الالكت ون:

$$\left\langle D_1 \left| \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j>i} g(i,j) \right| D_2 \right\rangle =$$

$$\sum_{i\,=\,1}^{n\,-\,1}\,\sum_{j\,>\,i}\,\left[\,\int\,\,\,\varphi_{i}\,\left(\,1\right)\,\varphi_{i}\,\left(\,1\right)\,g\,\left(\,1,\,2\right)\,\varphi_{j}\,\left(\,2\right)\,\varphi_{j}\,\left(\,2\right)\,d\,\,\tau_{1}\,\,d\,\,\tau_{2}\right.$$

$$-\int \int \phi_{i}(1) \phi_{j}(1) g(1,2) \phi_{i}(2) \phi_{j}(2) d\tau_{1} d\tau_{2} \bigg]$$

$$= \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j>i} \left[ \langle \phi_i (1) \phi_j (1) | g (1, 2) | \phi_j (2) \phi_j (2) \rangle \right]$$

$$- \left\langle \phi_{i}(1) \phi_{i}(1) | g(1, 2) | \phi_{i}(2) \phi_{i}(2) \right\rangle \Big] \qquad (£1)$$

- المعينان  $D_2$  و  $D_2$  يختلفان فقط بمدار سبيني واحد، مثل  $D_2$  به  $\Phi_{k,\,1}$  جيث يسمي  $\Phi_{k,\,1}$  و  $\Phi_{k,\,2}$  يسمي  $\Phi_{k,\,1}$  و  $\Phi_{k,\,2}$  بيساوي النكامل في هذه الحالة لـ:

$$\left\langle D_{i} \left| \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j>i} g(i,j) \right| D_{2} \right\rangle =$$

$$\sum_{i=1}^{\infty} \left\{ \int \ \phi_{k,\,1} \ (1) \ \phi_{k,\,2} \ (1) \ g \ (1,\,2) \ \phi_{i} \ (2) \ \phi_{i} \ (2) \ d\tau_{1} \ d\tau_{2} \right.$$

$$- \int \; \int \; \varphi_{k,\;1} \; (1) \, \varphi_i \, (1) \, g \; (1,2) \, \varphi_{k,\;2} \; (2) \, \varphi_i \; (2) \, d \, \tau_1 \, d \, \tau_2 \, \bigg]$$

$$=\sum_{i=1}^{n}\left[\left.\left\langle \varphi_{k,\;1}\left(1\right)\varphi_{k,\;2}\left(1\right)\left|g\left(1,\;2\right)\right|\varphi_{i}\left(2\right)\varphi_{i}\left(2\right)\right\rangle \right.\right.\right.$$

$$-\langle \phi_{k, 1}(1) \phi_{i}(1) | g(1, 2) | \phi_{k, 2}(2) \phi_{i}(2) \rangle$$
 (£7)

 $\xi_1 \neq 0$  يصبح التكامل هنا مساوياً ل:

$$\left\langle D_1 \left| \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j>i} g(i,j) \right| D_2 \right\rangle =$$

$$\int \;\; \int \;\; \varphi_{k,\;1} \; (1) \; \varphi_{k,\;2} \; (1) \; g \; (1,\;2) \; \varphi_{\ell,\;1} \; (2) \; \varphi_{\ell,\;2} \; (2) \; d \; \tau_1 \; d \; \tau_2 \; .$$

$$- \left\{ \begin{array}{c} \int \;\; \varphi_{k,\;1} \; (1) \; \varphi_{\ell \; 1} \; (1) \; g \; (1,\;2) \; \varphi_{k,\;2} \; (2) \; \varphi_{\ell \; 2} \; (2) \; d \; \tau_1 \; d \; \tau_2 \\ \end{array} \right.$$

=
$$\langle \phi_{k,1} (1) \phi_{k,2} (1) | g (1,2) | \phi_{\xi_1} (2) \phi_{\xi_2} (2) \rangle$$

$$- \left\langle \phi_{k, 1} (1) \phi_{g, 2} (1) | g (1, 2) | \phi_{k, 2} (2) \phi_{g, 1} (2) \right\rangle \qquad (\xi \gamma)$$

المعينان  $D_2$  و يختلفان بثلاثة مدارات سبينية أو أكثر ، يساوي التكامل  $D_2$  ملم هذه الحالة الصفو .

### حساب الطاقة:

 $g(i,j) = \frac{1}{\Gamma_{ij}}$  نطبق نفس القواعد السابقة عند حساب الطاقة بعد وضع حيث  $\Gamma_{ij}$  وحيث  $\Gamma_{ij}$  نطبق نبي الالكترونين أو ز.

إذا كانت حالة الذرة الكوانتية عمثلة بمعين سلاتر واحد، D ، تكون الطاقة مساه به له:

$$\begin{split} E = & \left\langle D \left| \sum_{i=1}^{n} h(i) + \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j>i} \frac{1}{r_{i,j}} \right| D \right\rangle \\ = & \sum_{i=1}^{n} \left\langle \phi_{i}(1) h(1) \phi_{i}(1) \right\rangle + \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j>i} \right. \end{split}$$

$$\left[\left\langle \varphi_{i}\left(1\right)\varphi_{i}\left(1\right)\left|\frac{1}{r_{12}}\right|\varphi_{j}\left(2\right)\varphi_{j}\left(2\right)\right\rangle -\left\langle \varphi_{i}\left(1\right)\varphi_{j}\left(1\right)\left|\frac{1}{r_{12}}\right|\varphi_{i}\left(2\right)\varphi_{j}\left(2\right)\right\rangle \right]$$

نلاحظ الآن أن كل مدار سبيني ، إلى يتكون من جزء مكاني، ψ و تابع سبني من النوع ألفا أو بيتا . ولما كانت المؤثرات أحادية الالكترون مثل (i) h (العلاقة ٣٦)، والمؤثرات ثنائية الالكترون مثل  $\frac{1}{r_{ij}}$  تتعلق فقط بالإحداثيات المكانية للالكترونات ولا تتعلق بالسبين، فإنه يمكن إجراء المكاملة بالنسبة إلى متحولات السبين في كل تكامل من التكاملات في (33). ولما كان التابعان السبينيان  $\alpha$  و  $\beta$  منظمين ومتعامدين فيما بينهما نستطيم أن نكتب مايلي:

$$\begin{aligned} \left\langle \phi_{i}(1) | h(1) \right\rangle \phi_{i}(1) \right\rangle &= \begin{cases} \psi_{i}(1) h(1) \psi_{i}(1) d v_{1} \int \alpha^{2}(s) d s \\ &= \int \psi_{i}(1) h(1) \psi_{i}(1) d v_{1} \\ &= \left\langle \psi_{i}(1) | h(1) | \psi_{i}(1) \right\rangle \end{aligned}$$
(20)

نصل إلى نفس النتيجة إذا كان السبين من النوع بيتا (β). هذا يعني أن التكاملات أحادية الالكترون المتعلقة بالمدارات السبينية تساوي نفس التكاملات على الجزء المكانى من هذه المدارات مهما كان نوع السبين المرتبط بها.

إذا رمزنا الأن إلى الجزء السبيني من المدار بَه بالرمز ، θ ، حيث يمكن أن يكون ، و ثابعاً مه أو β ، نستطيع أن نرى أن :

$$\left\langle \phi_{i}(1) \phi_{i}(1) \left| \frac{1}{r_{12}} \right| \phi_{j}(1) \phi_{j}(1) \right\rangle =$$

$$\int \int \psi_{i}(1) \psi_{i}(1) \frac{1}{r_{12}} \psi_{j}(2) \psi_{j}(2) dv_{1} dv_{2} \times$$

$$\int \theta_i^2(s_1) ds_1 \int \theta_j^2(s_2) ds_2$$

$$= \left\langle \psi_i \left( 1 \right) \psi_i \left( 1 \right) \frac{1}{r_{12}} \psi_j \left( 1 \right) \psi_j \left( 1 \right) \right\rangle \left( \xi \gamma \right)$$

وذلك لأن التوابع، θ منظمة. تعني هذه النتيجة أن التكاملات هنا يمكن أجراؤها على الجزء المكاني من المدارات المعنية بغض النظر عن نوع السبين. لنظر الآن في التكاملات الأخيرة في (٤٤):

$$\begin{split} \left\langle \phi_{i} \left( 1 \right) \phi_{j} \left( 1 \right) \left| \frac{1}{r_{12}} \right| \phi_{i} \left( 2 \right) \phi_{j} \left( 2 \right) \right\rangle = \\ & \int \int \psi_{i} \left( 1 \right) \psi_{j} \left( 2 \right) \frac{1}{r_{12}} \psi_{i} \left( 2 \right) \psi_{j} \left( 2 \right) d v_{1} d v_{2} \times \\ & \int \theta_{i} \left( s_{1} \right) \theta_{j} \left( s_{1} \right) d s_{1} \int \theta_{i} \left( s_{2} \right) \theta_{j} \left( s_{2} \right) d s_{2} (\xi V) \end{split}$$

يتضع من هذه العلاقة أنه إذا كان الجزء السبيني ، θ من المدار ، φ هو من نفس نوع (ألفا أو بيتا) الجزء ، θ من المدار ، φ فإن التكامل يصبح مساوياً للمقدار :

$$\int \;\; \int \;\; \psi_{i} \; (1) \; \psi_{j} \; (2) \; \frac{1}{r_{12}} \; \psi_{i} \; (2) \; \psi_{j} \; (2) \; d \; v_{1} \; d \; v_{2}$$

أما إذا كان $_1 \theta$  و  $_1 \theta$  من نوعين مختلفين أحدهما من النوع ألفا والآخر من النوع بيتا، يكون التكامل مساوياً للصفر بسبب تعامد $_1 \theta$  مع  $_1 \theta$ .

للخص ماسبق بما يلي: إذا كانت حالة الذرة ممثلة بمعين سلاتر واحد تكون

طاقة الذرة مساوية له:

$$E = \sum_{i} h_{i i} + \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j>i} \left[ J_{i j} - K_{i j} \right]$$
 (EA)

حيث وضعنا هنا:

$$h_{ii} = \int \psi_i(1) h(1) \psi_i(1) dv_1$$
 (29)

$$J_{ij} = \int \int \psi_i(1) \psi_i(1) \frac{1}{r_{12}} \psi_j(2) \psi_j(2) dv_1 dv_2 (a.)$$

$$K_{ij} = \int \int \psi_i(1) \psi_j(1) \frac{1}{r_{12}} \psi_i(2) \psi_j(2) dv_1 dv_2$$
 (61)

إن الجمع في (٤٨) يجري على المدارات السبينية، ولكن تجري التكاملات هنا على الجزء المكاني من المدارات، مع ملاحظة مايلي:

التكاملات  $\mathbf{h}_{i\,i}$  و لاتتعلق بنوع صبين المدارات، أما التكامل  $\mathbf{K}_{i\,i}$  يكون مساوياً للصفر إذا كان نوع السبين المقترن بـ ، ١٧ مختلفاً عن نوع السبين المقترن بـ  $\Psi_j$ 

إن التكامل  $h_{i\,i}$  هو في الواقع طاقة الالكترون الذي يتحرك في حقل النواة، ويدعى أحياناً تكامل القلب (Core integral) ، والتكامل : له هو الطاقة الكولومية الناتجة عن تدافع الالكترونين (١) و(٢) فيما بينهما، ويدعى تكاس كولوم (Coulomb integral) أما التكامل K; فليس له مقابل في الفيزياء الكلاسيكية، ويدعى تكامل التبادل (exchange integral) ، وله أبعاد طاقة مثل تكامل القلب وتكامل كولوم.

لقد ذكر نا سابقاً أن الحالات الكوانتية الأحادية من النوع 8 أ تمثل بمعين سلاتر واحد، وأن الحالات ثنائية التعدد (doublet) التي تكون فيها جميع المدارات حاوية على الكترونين عدا واحداً منها يحوي الكترونا واحداً، تمثل أيضاً بمعين سلاتر واحد. أضف إلى ذلك أنه عند حساب طاقة حد ثلاثي يمكننا أن نختار إحدى الحالات الكوانتية التي تنتمي إلى هذا الحد بحيث تكن عملة بمعين سلاتر واحد مثل المعين (ا٢) أو (٢٢)، وفي جميع هذه الحالات نستخدم العلاقة (٤٨) لحساب الطاقة.

إذا كانت حالة الذرة عمثلة بتابع موجة مكون من تركيب خطي من معينات سلاتر، تحسب الطاقة حينئذ باستخدام العلاقة (٣٣) مع تطبيق قواعد كوندون -سلاته.

## طريقة مبسطة في تطبيق العلاقات السابقة:

سنيين فيما يلي طريقة مبسطة في كتابة طاقة الذرة بتابعية التكاملات ، إ  $h_{ij}$  هذه و إلى المسيما إذا كانت حالة الذرة ممثلة بمعين سلاتر واحد. تعطى الطاقة في هذه الحالة، كما ذكرنا، بالعلاقة (٤٨) مع ملاحظة أن الجمع يجري على المدارات السينية بينما التكاملات تجري على الأجزاء المكانية من المدارات. سنرمز فيما يلمي إلى تكاملات كولوم وتكاملات التبادل برموز مبسطة وشائعة الاستعمال أيضاً

 $J_{ij} = (i i/j j) \qquad (oY)$ 

$$K_{ij} = (ij/ij)$$
 (or)

ونكتب عبارة الطاقة (٤٨) على الشكل التالي:

$$E = \sum_{i=1}^{n} h_{ii} + \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j>i} [(ii/jj) - (ij/ij)]$$
 (ot)

إن الجمع  $\frac{1}{i}$  و  $\sum_{i=1}^{n}$  يجري على المدارات السبينية على الرغم من أن التكاملات تحري على الأجزاء المكانية من المدارات، ويكون تكامل التبادل مساوياً للصفر إذا كان سبين المدار i مختلفاً عن سبين المدار i.

يمكن اللجوء إلى الطريقة المبسطة التالية عند تطبيق العلاقة (٥٥)

غثل حالة اللدة بمخطط نبين فيه المدارات المكانية وتوزع الالكترونات عليها مع سبيناتها. مثلاً أن حالة ذرة الهيليوم المستقرة غثلها بالمخطط: للهم م يشير السهم إلى الأعلى إلى الكترون له سبين ألفاء والسهم الآخر يشير إلى الكترون له سبين بينا.

يوجد هنا الكترونان، إذن يوجد في العلاقة (٤٥) تكاملان الله يؤ الله يؤلان الماقة الالكترونين في حقل النواة. وهناك تكامل كولومي واحد الله الالكترونين في حقل النواة معدوم هنا بسبب اختلاف سبيني الالكترونين. إذن طاقة حالة الاستقرار في ذرة الهيليوم هي:

$$E = 2 h_{10.16} + J_{10.16}$$
 (00)

وهي نفس العلاقة التي كنا حصلنا علينا سابقاً (الملاقة ٣٤ من الفصل السابع). حيث  $H_1 >= h_{1a~1a} / \frac{1}{r_{12}}$ .

لننظر أيضاً في ذرة الليثيوم المستقرة L المقابلة، للنشكل التالي 2 3 1 8 1، يمن تمثيل حالة هذه الذرة بأحد للخططين التاليين:

 $h_{2s}$ يوجد هنا ثلاثة الكترونات تؤدي إلى التكاملات التالية :  $h_{1s}$  1 و  $h_{2s}$  .  $h_{2s}$  2 من الموجد تكاملات كولوم التالية وهي تمثل طاقة الننافر بين الالكترونات :  $J_{1s}$  = s 1 s

$$2 J_{1s, 2s} = 2 < 1s 1s | 2s 2s >$$

أما تكاملات التبادل فهي موجودة فقط بين الالكترون في المدار (2 2)وأحد الالكترونين في المدارد 1 (الذي له نفس سبين الالكترون الأول)، أي: | K<sub>11 2s</sub>= < 1s 2s | 1s 2s

إن طاقة ذرة الليثيوم المستقرة هي إذن :

$$E = 2 h_{1s 1s} + h_{2s 2s} + J_{1s 1s} + 2 J_{1s 2s} - K_{1s 2s}$$
 (07)

لتنظر الآن في ذرة الكاربون. إن تشكل هذه الذرة هو :  $^2$  2  $^2$  2  $^2$  1 ينتج عن هذا التشكل، كما بينا ذلك سابقاً الحدود التالية :  $^3$   $^3$  1 .  $^3$  1 . إن الحد  $^3$  2

يقابل أدنى مستوى للطاقة ، وهذا يعني أن حالة استقرار ذرة الكاربون تنتمي إلى الحدّ3P . إذا رجعنا إلى الجدول (٥) نرى أن إحدى مركبات هذا الحدّ هي الحالة المقابلة للسطر السابع في الجدول، ويمكن تمثيلها بالمخطط التالي :

$$(m = 0) 2 P_s + 2 P_x (m = 1)$$

$$+ 2 S$$

$$+ 1 S$$

إن طاقة هذه الحالة هي:

$$E = 2 h_{1s 1s} + 2 h_{2s 2s} + 2 h_{2p 2p} + J_{1s 1s} + J_{2s 2s}$$

$$+\ {\rm J_{aP_{x}}\,_{2\,P_{z}}\,_{+}\,^{4}\,_{J_{\,1s\,\,2P}}\,^{+\,4}\,_{J_{\,1s\,\,2s}}\,^{+\,4}\,_{J_{\,2s\,\,2P}}\,^{-\,2}\,_{K_{\,1s\,\,2s}}$$

$$-2 K_{1s 2P} - 2 K_{2s 2P} - K_{2P_x 2P_x}$$
 (ev)

نشير هنا إلى أن تكاملات كولوم ، وتكاملات التبادل بين المدارات من النوع  $\bf 8$  والمدارات  $\bf 9$  لاتتعلق بنوع المدار  $\bf 9$  . هكذا نرى أن حساب مستويات الطاقة يعود في نهاية الأمر إلى حساب تكاملات من الأنواع  $\bf 1$   $\bf 1$   $\bf 1$   $\bf 1$  . يكن استخدام توابع ذرية شبه هيدروجينية في حساب هذه التكاملات ، ولكن جرت العادة على استخدام مدارات ذرية أبسط من المدارات شبه الهيدروجينية تدعي مدارات سلار .

### مدارات سلاتر (Slater orbitals):

تستخدم هذه المدارات أو التوابع كثيراً في الحسابات في كيمياء الكم وهي أقل تعقيداً من التوابع شبه الهيدروجينية . تُعطى هذه المدارت بالعلاقة التالية :  $\Psi_{\alpha, 0, m}(r, \theta, \phi) = N r^{n-1} \cdot e^{-2^{n-1}/s} \cdot Y_{m}^{m}(\theta, \phi)$  (0A)

$$N = \left(2 Z^* / a_0\right)^{n^* + \frac{1}{2}} / \sqrt{(2n)!}$$
 (04)

أيُدعى العدد " n في مدارات سلاتر: العدد الكوانتي الرئيسي الفعّال ، ويُدعى الوسيط " Z الشحنة الفعالة . عسب قيمة " n وفقاً للجدول التالي الذي يُبين قيم العدد الكوانتي الرئيسي n ، والقيم "n المقابلة لها:

الجدول(٨): قيم العدد الكواني الرئيسي الفعال

n: 1 2 3 4 5 6 n\*: 1 2 3 37 4 42 أما الشحنة الفعالة °Z فتتغير قيمتها من مدار لآخر وباختلاف عدد الالكترونات في الذرة. تستخدم لحساب °Z، العلاقة التالية:

$$\mathbf{Z}_{i}^{*} = \mathbf{Z} - \sum_{\substack{i \\ (j \neq i)}} \mathbf{s}_{ji} \tag{7.}$$

حيث  $^{\circ}_{1}$  الشحنة الفعالة للحسوبة من أجل المدار ذي الرقم i. S هي الشحنة الحقيقية للنواة و  $^{\circ}_{1}$ 8 هي ثوابت الحبب الناتجة عن وجود الكترونات في المدارات الأخرى التي تحجب النواة جزئياً عن الالكترون في المدار i. إن المدارات ذات التأثير الحجبي غير المهمل على الالكترون الموجوه في المدار i هي المدارات أو التي يكون فيها  $^{\circ}_{1}$ 8 من المدار i والالكترونات فيها أقرب إلى النواة من الالكترونات فيها أقرب إلى النواة من الالكترون في المدار i.

يجب أن نلاحظ أن الترتيب السابق هو غير ترتيب المدارات وفق طاقاتها المتزايدة ( $\mathbf{r}$ ). إذنا نضع، في العلاقة ( $\mathbf{r}$ )،  $\mathbf{r}$ 0 =  $\mathbf{r}$ 1 إذا كان المدار السبيني  $\mathbf{r}$ 1 يقع مجموعة تأتي بعد المجموعة الحاوية على المدار  $\mathbf{r}$ 3 ، أما إذا كان المدار  $\mathbf{r}$ 4 من مجموعة قبل مجموعة المدار  $\mathbf{r}$ 4 نفي  $\mathbf{r}$ 5 ، أما إذا كان المدار  $\mathbf{r}$ 5 مجموعة قبل المجموعة التي يتتمي إليها المدار  $\mathbf{r}$ 6 في الترتيب ( $\mathbf{r}$ 7) فإننا غيز بين محموعة قبل المجموعة التي يتتمي إليها المدار  $\mathbf{r}$ 6 في الترتيب ( $\mathbf{r}$ 7) فإننا غيز بين ما المدار  $\mathbf{r}$ 6 ما أو  $\mathbf{r}$ 7. في هذه الحالة تكون  $\mathbf{r}$ 5، أما إذا كان المدار زمن النوع  $\mathbf{r}$ 6 م منكون  $\mathbf{r}$ 6 م  $\mathbf{r}$ 6 م أما إذا كان

 $s_{ji} = 1$  کانت  $n_i - 1$ صغر من  $n_i - 1$  فتکون

لدينا في مثال ذرة الهيليوم (1s2) :

$$Z^* = 2 - 0.35 = 1.65$$
 (77)

هذه القيمة قريبة جداً من قيمة Z التي حسبناها استناداً إلى نظرية التحول عندما درسنا ذرة الهيليوم (16 / Z = 27).

مثال آخر: لنحسب، في ذرة الكربون (2p² 2s² 2p²) قيمة "Z للمدار 2p. لدينا:

$$Z_p^* = 6 - (2 \times 0.85 + 3 \times 0.35) = 3.25$$
 (77)

بعد تحديد المدارات وقيم  $^{n}$  و  $^{z}$  المقابلة لها يمكن إجراء حساب التكاملات من الأنواع  $_{ii}$   $_{ij}$   $_{ij}$  . لن ندخل هنا في تفصيلات الحساب بل سنكتفي بإعطاء بعض النتائج .

# بعض التكاملات المفيدة في الحسابات الكوانتية:

نعطى في هذه الفقرة قائمة ببعض التكاملات التي يمكن استخدامها عند إجراء الحسابات الذرية الخاصة بذرات العناصر التي تحوي على الالكترونات في الطبقتين الأولى (n=1) والثانية (n=1) ، أي ذرات عناصر الدور الأول والثاني من الجدول الدوري للعناصر . لقد أجرينا التكاملات باستخدام مدارات سلاتر . يبين الجدول (٩) العلاقات التي تعطي هذه التكاملات بدلالة  $n^2$  . لقد وضعنا في هذا الجدول:

$$\xi = \frac{Z^*}{n^*} \ , \ \gamma = \frac{\xi_{1s}}{\xi_{1s} + \xi_{2s}} \ , \ \eta = \frac{\xi_{2s}}{\xi_{1s} + \xi_{2s}}$$

الجدول (٩): يعض التكاملات المستخدمة في الحسابات اللرية

$$\begin{split} h_{1a \ 1a} &= \xi_{1a}^2 / 2 - Z \ \xi_{1a} \\ h_{2a \ 2a} &= \xi_{2a}^2 / 6 - 0.5 \ Z. \ \xi_{2a} \\ h_{2B \ 2B} &= \xi_{2a}^2 / 2 - 0.5 \ Z. \ \xi_{2a} \\ \end{split} \qquad \begin{aligned} J_{2P \ 2B} &= \frac{4023}{11520} \ \xi_{+} (2P \ 2P) \\ J_{2P \ 2B} &= \frac{4023}{11520} \ \xi_{+} (2P \ 2P) \\ K_{1a \ 2a} &= 44 \ \xi_{2a} \ \gamma^2 \ \eta^5 \\ K_{1a \ 2a} &= 44 \ \xi_{2a} \ \gamma^2 \eta^5 \end{aligned} \qquad \\ K_{1a \ 2a} &= \frac{28}{3} \ \xi_{1a} \ \gamma^2 \eta^5 \\ J_{2a \ 2B} &= \frac{1}{2} \left[ \ \xi_{2a} \left( 1 - \eta^4 \right) - 2 \ \xi_{1a} \eta^5 \right] \\ K_{2a \ 2b} &= \frac{185}{2304} \ \xi_{-} \left( \xi_{2a} = \xi_{2a} = \xi \right) \\ K_{2B \ 2B} &= \frac{243}{11520} \ \xi_{-} \left( \xi_{2a} = \xi_{2a} = \xi \right) \end{aligned}$$

تطبيق: لنحسب طاقة ذرة الهيليرم في حالة الاستقرار. تُعطى هذه الطاقة كما وجدنا سابقاً بالملاقة (٥٥):

$$E = 2 h_{1s,1s} + J_{1s,1s}$$

ولقد وجدنا أيضاً أن 1.65 = .Z<sup>\*</sup><sub>1s</sub> نحسب التكاملات المطلوبة بالاستعانة مالحدول (٩)، فنجد:

$$\xi_{/\Delta} = \frac{z^*}{n^*} = \frac{1.65}{1}$$

$$\xi_{1s} = \frac{Z^{\bullet}}{n^{\bullet}} = \frac{1.65}{1}$$

$$h_{1s 1s} = \frac{(1.65)^{2}}{2} - 2 \times 1.65 = -1.939 \text{ a. u.}$$

$$J_{1s \, 1s} = \frac{5}{8} \times 1.65 = 1.031 \text{ a. u.}$$

و الطاقة تساوى:

$$E = 2 \times (-1.939) + 1.031 = -2.847$$
 a. u.

E = -77.47 e. V.

القيمة التجريبية لطاقة ذرة الهيليوم في حالة الاستفرار تساوي: . 79.0 e. V. لنحسب كمثال آخر طاقة ذرة الهيليوم في حالة التهيج حيث يوجد الكترون في المدار 18 والكترون في المدار 28. التشكل الالكتروني هنا هو 25 s. هذه هي حالة الكترونين فردين، ويوجد أربع توزعات ممكنة لسبيني الالكترونين كما هو مين في المخطط التالي:

$$\frac{1}{18}$$
  $\stackrel{+}{+}$   $\stackrel{+$ 

معينات سلاتر التي تقابل هذه الحالات الأربع هي المعينات (٢١) – (٢٤). لنضع  $\alpha$  Is  $\beta$  ,  $\phi$  = Is  $\alpha$  ,  $\overline{\phi}$  = Is  $\beta$  ,  $\phi$  =  $\overline{\phi}$  نكتب المعينات المذكورة على النحو التالى:

$$D_1 = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{vmatrix} \phi_1(1) & \phi_1(2) \\ \phi_2(1) & \phi_2(2) \end{vmatrix} \ , \quad D_2 = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{vmatrix} - & - & - \\ \phi_1(1) & \phi_1(2) \\ - & - & - \\ \phi_2(1) & \phi_2(2) \end{vmatrix}$$

$$D_{3} = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{vmatrix} \phi_{1}(1) & \phi_{1}(2) \\ -\frac{1}{\phi_{2}(1)} & \phi_{2}(2) \end{vmatrix} , D_{4} = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{vmatrix} \overline{\phi}_{1}(1) & \overline{\phi}_{1}(2) \\ \phi_{2}(1) & \overline{\phi}_{2}(2) \end{vmatrix}$$

التراكيب الخطية من هذه العينات التي هي توابع خاصة للمؤثرات 2 كُو ير ؟ ي

$$\psi_1 = D_1 \qquad , \psi_2 = D_2$$

$$\psi_3 = \frac{1}{\sqrt{2}} \left\{ D_3 + D_4 \right\} , \quad \psi_4 = \frac{1}{\sqrt{2}} \left\{ D_3 - D_4 \right\} (1\xi)$$

تشكل التوابع الثلاثة الأولى حالة ثلاثية وتقابل الحدَّ 2<sup>5</sup> والتابع الرابع يشكل حالة أحادية ويقابل الحدّ 1<sup>8</sup>.

$$E(^{1}S) = \int \psi_{4} H \psi_{4} d\tau$$

$$=\frac{1}{2}\left[\left\langle D_{3}|H|D_{3}\right\rangle +\left\langle D_{4}|H|D_{4}\right\rangle -\left\langle D_{3}|H|D_{4}\right\rangle -\left\langle D_{4}|H|D_{3}\right\rangle \right](70)$$

نبدأ بحساب  $\langle D_3 | H | D_3 \rangle$  يمثل هذا التكامل طاقة التوزع (3) في المخطط السابق، أي:

$$\langle D_3 | H | D_3 \rangle = h_{1s 1s} + h_{2s 2s} + J_{1s 2s}$$
 (17)

$$\langle D_3 | H | D_4 \rangle = \langle \phi_1 (1) \overrightarrow{\phi}_1 (1) | \frac{1}{r_{12}} | \overrightarrow{\phi}_2 (2) \phi_2 (2) \rangle$$
$$- \langle \phi_1 (1) \phi_2 (1) | \frac{1}{r_{12}} | \overrightarrow{\phi}_1 (2) \overrightarrow{\phi}_2 (2) \rangle$$

2s (2) 2s (2) d 
$$v_1$$
 d  $v_2$   $\alpha$  (1)  $\beta$  (1) d  $s_1$   $\beta$  (2)  $\alpha$  (2) d  $s_2$ 

لكن التابعين α و β متعامدان والتكامل يساوي الصفر . أما التكامل الثاني النسمة المرابع

فيختلف عن الصفر، ويساوي : 
$$\left\langle \phi_{1}(1) \; \phi_{2}(1) \; \middle| \; \frac{1}{r_{12}} \; \middle| \; \widetilde{\phi}_{1}(2) \; \overline{\phi}_{2}(2) \right\rangle = \int \int 1s \; (1) \; 2s \; (1) \; \frac{1}{r_{12}} \times$$

$$1s~(2)~2s~(2)~d~v_1~d~v_2~\int ~\alpha^2~(1)~d~s_1~\int ~\beta^2~(2)~d~s_2$$

$$= \int \int 1s (2) 2s (2) \frac{1}{r_{12}} 1s (2) 2s (2) d v_1 d v_2 = K_{12}$$

استخدمنا هنا الرمز المعطى بالعلاقة (٥١).

نستنتج إذن أن:

$$\langle D_2 | H | d_a \rangle = -K_{1-2a}$$
 (7A)

نعوض الان التكاملات (٦٦) و(٦٧) و(٦٨) في (٦٥) فنحصل على قيمة الطاقة:

$$E(^{1}S) = h_{1s 1s} + h_{2s 2s} + J_{1s 2s} + K_{1s 2s}$$
 (74)

نحسب الآن طاقة الحد  $^3$ S. نستخدم التابع  $_9$  الذي ينتمي إلى هذا الحد، فنجد:

$$E(^3S) = \int \psi_3 H \psi_3 d\tau$$

$$= \frac{1}{2} \left[ \left\langle D_{3} \middle| H \middle| D_{3} \right\rangle + \left\langle D_{4} \middle| H \middle| D_{4} \right\rangle + \left\langle D_{3} \middle| H \middle| D_{4} \right\rangle + \left\langle D_{4} \middle| H \middle| D_{3} \right\rangle \right] (\vee \cdot)$$

إن التكاملات هنا هي نفس التكاملات في (٦٥)، لذلك نستنتج مباشرة أن :  $E(^3S) \approx h_{1s \ 1s} + h_{2s \ 2s} + J_{1s \ 2s} - K_{1s \ 2s}$  (٧١)

$$E(^1S) - E(^3S) = 2 K_{1s \, 2s}$$
 يساوي: (۷۲) نالفرق بين طاقتي الحدين  $E(^1S) - E(^3S) = 2 K_{1s \, 2s}$ 

أي أن طاقة الحالة الأحادية أعلى من الحالة الثلاثية بمقدار  $_{1a\,2a}$  . هذه التيجة عامة في الواقع. عندما يكون هناك مداران سببنيان غير مكتملين، ينشأ عنهما دائماً حالة أحادية وحالة ثلاثية الفرق بين طاقتيهما يساري  $_{2}$   $_{1a\,2a}$  2.

يستطيع القارئ أن يحسب الطاقة باستخدام كل من  $_1 \Psi$  و  $_2 \Psi$ وسيجد نفس المتيجة المعطاة في ((1 Y) وذلك لأن الترابع  $_1 \Psi$  و  $_2 \Psi$  و  $_2 \Psi$  مثل حالات تتمي إلى  $_2 \Psi$  الحدّ  $(1 \Psi)$  عالة ثلائية ولها نفس الطاقة .

لنحسب الآن قيمة كل من  $(^{1}S)$  و  $(^{1}S)$  . لنحسب  $(^{2}S)$  و  $(^{2}S)$  في النشكل  $(^{3}S)$  و  $(^{3}S)$  و  $(^{3}S)$  و  $(^{3}S)$  و  $(^{3}S)$ 

$$Z_{1*}^* = 2$$
 ,  $Z_{2*}^* = 2 - 0.85 = 1.15$ 

$$\begin{split} \xi_{1s} &= \frac{2}{1} = 2 \ , \ \xi_{2s} = \frac{1.15}{2} = 0.575 \\ \gamma &= \frac{\xi_{1s}}{\xi_{1s} + \xi_{2s}} = 0.77670 \ , \ \eta = \frac{\xi_{2s}}{\xi_{1s} + \xi_{2s}} = 0.20856 \end{split}$$

نحسب التكاملات:

$$h_{1s,1s} = \frac{(2)^2}{2} - 2 \times 2 = -2.0$$
 a.u.

$$h_{2s \ 2s} = \frac{(0.575)^2}{6} - 0.5 \times 2 \times 0..575 = -0.5199$$
 a.u.

$$\label{eq:J122} J_{1z\,2z} = \frac{0.575}{2}\,\left(1-\eta^4\right) - \xi_{1z},\, \eta^5 = 0.2862 \qquad \qquad a.u \ .$$

$$K_{1...2} = 44 \, \xi_1, \, \gamma^2 \, \eta^5 = 0.0210$$
 a.u.

$$E(^{1}S) = -2.2127 \text{ a. u.} = -60.21 \text{ e. V}$$

$$E(^3S) = -2549 \text{ a.u.} = -61.35 \text{ e. V}$$

$$\Delta E = E(^{1}S) - E(^{3}S) = 1.14 e. V$$

شكل (1): مستويات طاقة ذرة الهيليوم في حالة الاستقرار وحالة التهيج

إن طاقة تهيج فزة الهيليوم من حالة الاستقرار (\$0) إلى حالة التهيج الأحادية \$1 تساوى :

$$E(^1S)$$
 -  $E(^0S)$  = -60.21 - (-77.5) = 17.3 e. V   
:  $Z^{\circ}$  و  $\xi$  و اختیار الوسطاء و  $\xi$ 

إن قواعد سلاتر في تحديد قيم \$ و " 2 و " التي شرحناها في الفقرات السابقة ، لاتستخدم كثيراً في الوقت الحاضر. إن قيم العدد الكوانتي " التي تستخدم حالياً هي نفس قيم العدد الكوانتي الرئيسي n . كما أن أفضل قيم ل \$ في الحسابات الذرية تختلف قليلاً عن القيم المحسوبة استناداً إلى قواعد سلاتر . يبين الجدول لتالى بعض قيم \$ المستخدمة في الحسابات الذرية .

جدول (١٠): قيم كي ليعض القرات المرة

الذرة	ξ1,	ξ <sub>2s</sub>	ξ <sub>2P</sub>
Н	1.0		
He	1.6875		
Li	2.6906	0.6396	
Be	3.6848	0.9560	
В	4.6795	1.2881	1.2107
C	5.6727	1.6083	1.5679
N ·	6.6651	1.9237	1.9170
О	7.6579	2.2458	2.2266
F	8.6501	2.5638	2.5500
Ne	9.6421	2.8792	2.8792

### بعض خصائص الذرات:

 $\Psi_{n\beta m}$  عجم المدار اللري: من الصغب تعريف حجم المدار الذري لأن التابع  $\Psi_{n\beta m}$  الشبه الهيدوجيني أو تابع سلاتر) الذي يمثل المدار تتقارب قيمته من الصغر على بعد r من r فعد r فعد r من الدره اللاتهاية من النواة . لكن كتافة احتمال وجود الالكترون على بعد r من النواة تبلغ نهاية عظمى كبرى ثم تتناقص بسرعة كبيرة لتبلغ الصفر عملياً على مسافة محدودة من النواة . يكننا أن نكون فكرة عن حجم المدار من خلال حساب الفيمة المتوسطة لبعد الالكترون عن النواة ، أي r > r أو من خلال حساب قيمة r > r النيمة العظمى لكتافة الاحتمال r > r > r ) ، أو من خلال قليمة r > r > r

ي المحسب<r> باستخدام دستور القيمة المتوسطة، فنجد في الإحداثيات القطيبة:

$$\langle r \rangle = \int_0^\infty \int_0^{2\pi} \int_0^{\pi} \psi^* r \psi r^2 dr \sin \theta d\theta d\phi$$

$$= \int_0^\infty R^2 r^3 dr \int_0^{2\pi} \int_0^{\pi} Y(\theta, \phi) \sin \theta d\phi$$

$$= \int_0^\infty R^2 r^3 dr \qquad (VY)$$

حيث وضعنا ( $\phi$ ,  $\phi$ ) Y = R (r) Y ( $\theta$ ,  $\phi$ ) حيث وضعنا ( $\phi$ ,  $\phi$ ) Y منظمة . إذا استخدمنا توابع سلاتر في التكامل ( $\phi$  $\phi$ ) نصل إلى التنجة التالية :

$$< r > = {(2 n^{\circ} + 1) n^{\circ} \over 2 Z^{\circ}}$$
 (V£)

تبين هذه العلاقة أن حجم المدار يزداد مع زيادة العدد n وينقص مع ازدياد  $Z^*$ . عند الانتقال من عنصر لعنصر في الجدول الدوري للعناصر، تزداد قيمة Z (وبالتالي قيمة  $Z^*$ ). لذلك فإن حجم المدار المقابل لقيمة ممينة أن n يتناقص. فالمدارات إذن تتناقص حجومها كلما ازداد العدد الذري للعنصر. أما في العنصر الواحد ، فيزداد حجم المدار كلما ازدادت رتبة هذا المدار أي قيمة n.

لنحسب الآن القيمة  $r_{max}$  التي تقابل القيمة العظمى لكثافة الاحتمال  $r_{max}$  . ويشتق هذا المقدار ونجعل المشتق مساوياً للصفر فنحصل على قيمة  $r_{max}$ . وإذا استخدمنا مدارات سلاز نجد:

$$\frac{d}{d\,r}\left(r^2\;R^2\right) = \frac{d}{d\,r}\left(r^2\times\;r^{2\,n^*-2}\times e^{-2\,Z^*\,r/n^*}\right) \label{eq:continuous}$$

$$= \left(2 n^{\circ} \times r^{2n^{\circ}-1} - \frac{2 Z^{\circ}}{n^{\circ}} r^{2n^{\circ}}\right) e^{-2Z^{\circ} r/n^{\circ}} \quad (Yo)$$

$$r_{max} = rac{n^{+2}}{Z^{-}}$$
 (۷٦) و تحصل على مايلي (۷٦)

الحد ل (١١): القدمة المدسطة <١> و ..... تم في يعض اللوات

العثصر	Li	Be	В	C	N	0	F	Ne
Z	3	4	5	6	7	8	9	10
$\mathbf{Z}^*$	1.3	1.95	2.6	3.25	3.90	4.55	5.20	5.85
< r >, a <sub>0</sub>	3.85	2.56	1.92	1.54	1.28	1.10	0.96	0.86
r <sub>max</sub> , a <sub>0</sub>	3.08	2.05	1.54	1.23	1.03	0.88	0.77	0.68

إذا اعتبرنا أن حجم المدار الخارجي في اللدة يساوي حجم المدرة ، نرى من الجدول السابق أن حجم المدرة يتناقص مع زيادة العدد اللدي  $\Sigma$  لأن n هنا ثابتة n غي هذه المدرات . إذا انتقلنا الآن ، في الجدول الدوري إلى عناصر الدور الثالث الذي يبدأ بعنصر الصوديوم n ، نجد أن حجم المدرة يزداد n > n و لكن عندما ننتقل من عنصر الصوديوم إلى سائر العناصر في الدور الثالث نجد أن حجم المفرة يتناقص بسبب تزايد n (وثبات n ) . هذه المتيجة تعني أن حجم المذرة يزداد عندما نهبط من عنصر لآخر في زمرة من العناصر في الجدول الدوري بسبب زيادة n . لكن الحجم يتناقص عندما ننتقل من عنصر لآخر دور ، وذلك بسبب زيادة n .

## طاقة التأين(Ionization energy):

عندما تفقد الذرة الكتروناً تتحول إلى أبون (أو شاردة) موجب. يتطلب اقتلاع الكترون من الذرة صرف طاقة، تُدعى طاقة التأين. إن طاقة التأين هذه تساوي إلى الفرق بين طاقة الذرة المعتدلة (في الحالة الغازية) وطاقة الأيون الناتج: (٧٧) I = E+ · E\*

حيث I هي طاقة التأين، و \*E طاقة الأيون النائج و\* E طاقة الذرة المعتدلة. يمكن حساب \*E و\*E بالطرق التي ذكرناها. لننظر مثلاً في تأين ذرة الليثيوم. إن حالة الاستقرار في هذه الذرة هي ثنائية doubler ويمكن تمثيلها بالمخطط التالى:

**1** . 28

1s

وطاقة هذه الذرة هي:

$$E^* = 2 h_{1s 1s} + h_{2s 2s} + J_{1s 1s} + 2 J_{1s 2s} - K_{1s 2s}$$
 (VA)

أما الأيون الناتج عن تأين ذرة الليثيوم فيمكن عَثيل حالته بالمخطط التالي:

↑↓ 1s

وطاقته هي:

 $E^{+} = 2 h_{1s,1s} + J_{1s,1s}$  (v4)

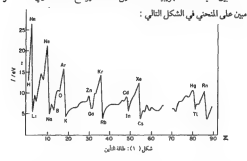
إن الشحنة الفعالة " $\Sigma$  في الذرة المعتدلة تختلف عنها في الأيون في الحالة العامة، لذلك فإن التكاملات مثل  $h_{1s1s}$  و  $h_{1s1s}$  قد لايكون لها نفس القيم في الذرة وفي الأيون. لكن إذا أهملنا تغيرات " $\Sigma$  بسبب التأين وحسبنا طاقة تأين الليثيوم باستخدام العلاقة (VV) نجد:

$$I = E^+ - E^- = - \{ h_{2x 2x} + 2 J_{1x 2x} - K_{1x 2x} \}$$
 (A.)

إن I مقدار موجب عادة لأن \*E > \*E (جبرياً). إذا استخدمنا مدارات سلاتر وحسبنا التكاملات الضرورية في (٨٠) نجد في نهاية الأمر أن:

I = 7.45eV. إن القيمة المقاسة بالتجربة تساوى إلى S.39 eV.

تين القياسات التجريبية لطاقة التأين أن I تتغير مع العدد الذرى Z كما هو



تشكل طاقة تأين ذرات الغازات النادرة نهايات عظمى في المنحني، بينما تقع طاقة تأين ذرات المعادن (الفلزات) القلوية في النهايات الصغرى. (بين كيف يمكن تعليل ذلك استناداً إلى الحجب الالكتروني).

## الألفة الالكترونية (electron affinity):

إن الألفة الالكترونية (A) لذرة في الطاقة التي تنتج عندما ينضاف الكترون (سرعته صفر) إلى الذرة مؤدياً إلى تشكل أيون سالب في الحالة الغازية. تحسب الألفة الالكترونية A باستخدام العلاقة التالية:

$$A = E^{\circ} - E^{-} \tag{(A1)}$$

حيث "B طاقة الذرة المعتدلة، و E طاقة الأيون السالب. إن قيمة A المحسوبة هي في الحالة العامة مقدار موجب (لأن 'E \* > E جبرياً). من الصعب قياس A تمريبياً استناداً إلى دراسة الطيوف (كما هو الحال في قياس طاقة التأين I). ولكن نستنج قيم A من القياسات المتعلقة بتجارب النقاط الالكترونات (electron ). معض الأيو نات السالبة ليست مستقرة لذلك تكون قيمة A في هذه الحالة سالبة ، أي تكون الذرة المعتدلة أكثر استقراراً ('E \* < E').

## الكهرسلبية (electronegativity):

يلعب مفهوم الكهرسلبية (أو السالبية الكهربية) دوراً هاماً في إيضاح كيفية تشكل الروابط الكيميائية بين الذرات بشكل مبسط. هناك عدة مقاييس (أو سلالم (scales) للكهرسلبية، لكن الأكثر شيوعاً بينها هو الذي يعتمد على تعريف الكهرسلبية بالعلاقة التالية (التي اقترحها Mulliken):

$$\chi = \frac{1}{2} (I + A) \tag{AY}$$

أي أن الكهرسلبية هي نصف مجموع طاقة التأين والألفة الالكترونية للذرة. عندما ترتبط ذرتان إحداهما بالأخرى برابطة كيميائية فإن الذرة ذات الكهرسلبية الأكبر تسحب الكترونات الرابطة إلى طرفها عايؤدي إلى تشكل رابطة قطبية أو أيونية.

يين الجدول (١٢) قيم الكهرسلبية لبعض العناصر المحسوبة بالعلاقة (٨٢).

### إن أكثر العناصر المعروفة كهرسلبية هو عنصر الفلور F.

الجدول (١٢): كهرسلية بعض العناصر

Н	Li	Ве	В	С	N	0	F
7.17	3.0	4.5	4.3	6.26	7.4	7.54	10.43
	Na	Mg	Al	Si	P	S	Ci
	2.8	4.1	. 3.5	4.8	5.9	6.21	8.31

## قيمة التكافؤ في الذرة (Valence):

يتحدد تكافؤ اللرة بعدد الالكترونات الفردية في الطبقة الالكترونية الخارجية (وماقبل الخارجية كما هي الحال في العناصر الانتقالية)، كما يتحدد أيضاً بوجود مدارات خالية في الطبقة الخارجية للذرة (كما هي الحال عند تشكل الروابط التناسقية Coorrdinate bond).

يساري تكافؤ الذرة في الروابط المشاركة (covalent bond) عدد الالكترونات الفردية . في ذرة الكربون مثلاً ، (2p² 2s² 2p²)، يوجد الكترونان فرديان ، والتكافؤ يساوي 2. لكن ذرة الكاربون تنهيج أثناء التفاعلات الكيميائية ويصبح تشكلها كما يلى: 2s² 2p³ .

ويصبح تكافؤها أربعة نظراً لوجود أربعة الكترونات فردية في هذا التشكل. تأتي طاقة التهيج اللازمة لذرة الكربون من طاقة التفاعل الكيميائي الذي تدخل فيه

الذرة عند تشكل الرابطة.

# التأثير المتبادل بين السبين والعزم الزاوي المداري:

ذكرنا فيما سبق أنه ينشأ عن تشكل الكتروني ما لللرة عدد من الحدود ويتميز الحدّ بقيمة العدد الكوانتي L المتعلق بالعزم الزاوي المداري الكلى (أو الحاصل) ، وبقيمة العدد الكوانتي S المتعلق بالعزم السبيني الكلى للالكتر ونات في اللرة. ذكرنا أيضاً أن طاقة الحدّ تتعلق بهذين العددين، وأن جميع الحالات الكوانتية التي تنتمي إلى نفس الحدّ لها نفس الطاقة . لقد أهملنا في دراستنا السابقة للحدود التأثير المتبادل بين العزم الزاوي المداري والسبين. لقد اعتبرنا أن القوى التي تؤثر بها الالكترونات في بعضها البعض هي القوى الكولومية. هذا يعني أننا اعتبرنا الطاقة الداخلية للذرة مكونة من الطاقة الحركية للالكترونات والطاقة الكولومية التي تنتج عن جذب النواة للالكترونات وعن تدافع الالكترونات فيما بينها. توجد في الواقع قوى أخرى بين الالكترونات تنتج عن الحقول المغناطيسية الناتجة عن حركاتها. فالالكترون في حركته في مداره يشبه تبارأ كهربائيا، والتيار الكهربائي كما هو معلوم يولد حقلاً مغناطيسياً. يكافئ الالكترون المتحرك مغناطيساً صغيراً له عزم مغناطيسي. يتناسب العزم المغناطيسي مع العزم الزاوي. يوجد للالكترون في الواقع عزمان مغناطيسيان، أحدهما ينتج عن اللف الذاتي، أي عن دوران الالكترون حول نفسه، وهو يتناسب مع سبين الالكترون، والأخر ينتج عن حركة الالكترون في مداره وهو يتناسب مع عزمه الزاوي المداري. تؤثر العزوم المغناطيسية للالكترونات في بعضها البعض بقوى مغناطيسية، وينشأ عن هذا التأثير طاقة كامنة(potential energy) تضاف إلى الطاقة الكامنة الكولومية. تتعلق الطاقة الكامنة المغناطيسية ، الناتجة عن التأثير المتبادل بين العزوم المغناطيسية للالكترونات بحجم الذرة وعدد الالكترونات فيها . تكون هذه الطاقة صفيرة بالمقارنة مع الطاقة الكولومية في اللرات الصغيرة نسبياً ، ولكنها تكون كبيرة وهامة في اللرات الكبيرة الحاوية على عدد كبير من الالكترونات ، وفي هذه الحالة لابد من أخلها بعين الاعتبار عند دراسة مستويات طاقة الذرة .

يدهى التأثير المتبادل بين العزوم المغناطيسية للالكترونات: التأثير بين السبين والمدار أو spin-orbit interaction و تدعى الطاقة الكامنة الناتجة عن هذا التأثير: علقة التأثير بين السبين والمدار. تتعلق قيمة هذه الطاقة باتجاهات العزوم المغناطيسية للالكترونات بالنسبة إلى بعضها البعض. هذا يعني أن الطاقة الكلية للذرة تتعلق ليس فقط بالعددين ل و الذين يتعلقان بطولي العزم الزاوي الكلي والعزم السبيني الكلي، بل أيضاً باتجاهيهما النسبين، أي هي تتعلق بمركبات هذين المتجهين. نستنج إذن أن الحالات الكوانتية التي تنتمي لحد معين قد تختلف طاقاتها عن بعضها البعض وفق اختلاف العددين M و M. تكون هذه الاختلافات صغيرة بعضها البعض وفق اختلاف العدين لم و هامة في الذرات الصغيرة ولكنها تصبح كبيرة وهامة في الذرات القبلة. تتعلق طاقة الحالة الكوانتية للذرة في الواقع بمحصلة العزوم الزاوية المدارية والسبينات. هنگا طريقتان لإيجاد هذه للحصلة سنشرحهما بإيجاز فيما يلى:

تطبق الطريقة الأولى (المسماة طريقة رسل - سوندرز) في الذرات الخفيفة حيث تكون طاقة التأثير بين السبين والمدار صغيرة بالمقارنة مع الطاقة الكولومية . إن المحصلة العامة ،  $\hat{J}$  ، للعزوم في هذه الطريقة مي محصلة المتجهين  $\hat{J}$  و  $\hat{J}$  :  $\hat{J}$  =  $\hat{J}$ 

يعطى طول المتجه J بالعلاقة التالية:

$$\begin{vmatrix} \vec{j} \end{vmatrix} = \sqrt{J(J+1)} \cdot \hbar$$
 (A2)

حيث ل عدد يدعى العدد الكوانتي للمحصلة العامة للعزوم الزاوية. يأخذ هذا العدد القيم التالية:

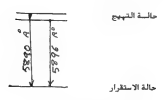
$$J = L + S , L + S - 1 , ..., |L - S|$$
 (A0)

L ≥ S ... (L - S). إلى القيمة المطلقة لـ (S - ... , إذا كان 2S ... أما يأخذ العدد لـ جميع القيم المحصورة بين ... ... ... وعددها (L+1 ... ... قيمة . أما إذا كان ... ... ... ... ... أين كان ... ... ... ... ... أن كان ... ... ... العدد ... ... أذا كان مستويات الطاقة القريبة من بعضها البعض . يساوي هذا العدد ... ... ... إذا كان ... <math>... ... ... ... ... ... ... ...

مثال: إذا كان 0 = I و 1 = S يكون الحدة هو  $S^c$  والعدد I بأخذ قيمة واحدة هي I = I . هذا يعني أن الحد  $S^c$  يحوي مستوى طاقة واحداً. يرمز لمستوي الطاقة بنفس رمز الحد وإلى جانبه في الزاوية اليمنى السفلى قيمة I ، أي هنا:  $S^c$ .

مثال آخو.: إذا كان  $1 = L_0 = 1$  و يأخذ العدد 1 القيم التالية: 1/2 مثال آخو.: إذا  $2^2 P_{1/2}$  و  $2^2 P_{3/2}$  هذا يعني أن الحد $2^2$  به مستويان للطاقة هما  $2^2 P_{3/2}$  و  $2^2 P_{3/2}$  بينطبق هذا المثال على ذرة الصوديوم. إن التشكل الالكتروني في حالة التهيج لهذه الذرة هو  $2^2 P_3$  من الذرة هو  $2^2 P_3$  من المتحل تساوي  $2^2 P_3$  والحد النائج هو  $2^2 P_3$  الذي يحوي كما ذكرنا مستويين للطاقة. يقال أن الحد  $2^2 P_3$  بينشطر إلى مستويين (قريين من بعضهما) وهذا هو سبب كون الخط الطيفي الأصغر في طيف

إصدر الصوديوم، والذي يعرف بالخط C، مؤلفاً من خطين. تدعى الخطوط الطيفية الناتجة عن انشطار الحدود بسبب التأثير السبيني – المداري: البنية الطيفية الناعمة(fine structrur). يُبين الشكل التالمي مستويات الطاقة المقابلة للبنية الناهمة للخط C في طيف إصدار الصوديوم.



الشكل (٣): البنية الناعمة لحط الصوديوم D

الطريقة الثانية في إيجاد محصلة العزوم الزاوية  $\overline{J}$  تطبق في الذرات ذات المدد الذري الكبير، وتدعى طريقة تزاوج  $\overline{J}$  مع زأو (j-j coupling). نأخذ في هذه الطدد الذري الكبرون على حدة فنوجد محصلة عزمه الزاوي المداري  $\overline{J}$  مع سبينه  $\underline{J}$ 

نذكر أخيراً أنه إذا كان للنواة عزم زاوي I لايساوي الصفر، يكون العزم الزاوي العام للذرة محصلة العزمين  $\overrightarrow{I}$  و  $\overrightarrow{I}$  ونكتب:  $\overrightarrow{F} = \overrightarrow{J} + \overrightarrow{I}$  (AA)

$$\overrightarrow{F} = \overrightarrow{J} + \overrightarrow{I} \tag{AA}$$

يمطي طول العزم F بالعلاقة:

$$|\overrightarrow{F}| = \sqrt{F(F+1)} \cdot \hbar$$
 (A4)

تتعلق طاقة الذرة في هذه الحالة بالعدد F . هذا يعنى أن كل قيمة لـ J يكن أن تقابل عدة قيم لـ F، وهذا يؤدي إلى انشطار المستويات في الحدّ الواحد إلى مستويات فرعية أخرى تشكل مايسمي بالبنية فوق الناعمة أوhyperfine) . structure)

### أسئلة وتمارين للفصل الثامن:

- ١- اشرح ماهو غوذج الالكترونات المستقلة في الذرات؟.
- ٢- رتب المدارات الذرية شبه الهيدروجينية حسب طاقتها المتزايدة (مبتدئاً بالمدار
   18).
  - ٣- اكتب التشكلات الالكترونية لذرة النيتروجين (N) وذرة الأوكسجين (O).
- ٤- عرّف ماهو المقصود بالتعابير التالية: الحدّ (term) والحالة (state) والتعدد (multiplicity).
  - ٥- أوجد الحدود الناتجة عن التشكل 2s<sup>2</sup> 1s<sup>2</sup> لذرة الليثيوم.
    - [الجواب: حدّ من النوع 2°، حيث1 = 1 + \$ 2 ].
  - آوجد الحدود الناتجة عن التشكل 2s<sup>2</sup> 2s<sup>2</sup> لذرة البيريليوم Be.
     [الجواب: حدّ من النوم 2<sup>1</sup>].
    - ٧- تمثل حالة الاستقرار لذرة النيتروجين بالمخطط التالي.

<del>↑↓</del> 1s

ماهر نوع هذه الحالة (أي هل هي من النوع S أو P أو D . . . ) وماهر تعددها (أي ماهي قيمة (2+S 2))؟ . [الجواب: 8°، انظر في التمرين ٩].

٨- نرمز، في المخططات التالية، إلى المدار الذري الأدنى طاقة بالرمز (1) وللمدار الأعلى بالرمز (2). اكتب العلاقة التي تعطي طاقة جملة الالكترنات في كل مخطط من المخططات g, f, e, d, c, b, a التالية:

- a. h, + h, + J, K,
- b.  $h_{11} + h_{22} + J_{12}$
- c.  $2h_{11} + J_{11}$
- d. 2 h<sub>22</sub> + J<sub>22</sub>
- e.  $2 h_{11} + h_{22} + J_{11} + 2 J_{12} K_{12}$
- $f = 2 h_{22} + h_{11} + J_{22} + 2 J_{12} K_{12}$
- $\mathbf{g}.\quad 2\ \mathbf{h}_{11}\ + 2\ \mathbf{h}_{22}\ + \ \mathbf{J}_{11}\ + \ \mathbf{J}_{22}\ + \ 4\ \mathbf{J}_{12}\ 2\ \mathbf{K}_{12}$

٩- اكتب العلاقة التي تعطي طاقة ذرة النيتروجين في حالة الاستقرار. استعن السلط ال (٧).

## قارين تطبيقية:

١ - احسب طاقة تأين كل من ذرة الكاربون وذرة النيتروجين.

٢- احسب قيمة < r > لكل من ذرة الكاربون وذرة النيتروجين.

- ٣- احسب قيمة الألفة الالكترونية لذرة الليثيوم، بفرض أن الأيون السالب الناتج
   له التشكل التالي 2s<sup>2</sup> 2s<sup>1</sup>.
- احسب الفرق بين قيمتي < r > لذرة الليثيوم المعتدلة والأيون السالب Li
   (انظر في التمرين السابق).
  - ٥- احسب الفرق بين طاقة الحالة P وطاقة الحالة 1 في ذرة الكاربون.
- ٦- أوجد الحدود التي تنتج عن التشكل 2s<sup>2</sup> 2 S<sup>2</sup> 2 S<sup>2</sup> 1 لذرة النيتروجين ثم
   احسب فروق الطاقة بين هذه الحدود.
  - ٧- احسب طاقة التأين، والألفة الالكترونية والكهرسلبية لذرة الكاربون.
- ٨- أ أوجد الحدود التي تنتج عن التشكل التالي لذرة الكاربون المتهيجة:
   1 s² 2s¹ 2 p³
  - ب ماهي طاقة كل حد من هذه الحدود؟ .
- ج ماهي الطاقة اللازمة لتهييج ذرة الكاربون المستقرة (في الحالة <sup>P</sup>) إلى
   حالة التهيج الأولى?
- ٩- إن تشكل ذرة النيتروجين هو P3 2s<sup>2</sup> 2P ، أوجد الحدود الناتجة عن هذا النشكل، والحالات الكوانتية التي تنتمي لكل حد. ماهي حالة الاستقرار للموة النيتروجين؟.
- I الجواب: يبين الجدول (١٣) التوزعات المحتملة لثلاثة الكترونات على المدارات السبينية 2 وقيم  $M = \Sigma \, m_g \, M = \Sigma \, m_g$  المقابلة لكل توزع .  $M_s = \Sigma \, m_g \, M_s = M_s$  المقبمة  $M = M_s = M_s$  تعني وجود حدمن النوع  $M_s = M_s$  وهد يظهر مع القيمة  $M_s = M_s$  وعدد الحالات  $M_s = M_s$  وعدد الحالات المؤشر إلى  $M_s = M_s$  وعدد الحالات المؤشر إلى الكوانتية من النوع  $M_s = M_s$  (2 L + 1) (2 S + 1) وهي الحالات المؤشر إلى

جانبها بالإشارة V في الجدول (W). يظهر في الحالات الباقية M=1 مع جانبها بالإشارة V=1 والحد المقابل هو M=1/2 مدد الحالات M=1/2 وهيأ يعني M=1/2 وهي الحالات المؤشر إلى جانبها بالإشارة V=1/2 في الجدول (V=1/2 أما الحالات الباقية فنتتمي إلى الحدّ V=1/2 . أما الحالات الباقية فنتتمي إلى الحدّ V=1/2 . الحلاصة: الحدود هي V=1/2 ويشتمل على عشر حالات و V=1/2 ويشتمل على ست

الحلاصة: الحدود هي  $C^2$ ويشتمل على عشر حالات و  $T^2$ ويشتمل على ست حالات، و  $T^2$  ويشتمل على أربع حالات. إن حالة الاستقرار تقابل الحدّ الاكثر تعدداً وبالتالي:  $T^2$  .

الجدول (١٣): النوزعات المحتملة لثلاثة الكترونات على المدارات 2P

#### (علد للناوات السينية سنة)

<del></del>	_				_			
2P,	2 B	2 P.	2P.	2 P.	2 P.	M=Σm	Ms=zms	
1	ı	1				2	1/2	$\vee$
	1		1			2	-1/2	V
1	1			J			1/2	V
1	1				L	1	-1/2	$\checkmark$
1		1_					1/2	×
1		1				0	3/2	
1		1			1	.0	1/2	V .
I			1	1		0	1/2	×
-			-		1	0	1/2	$\sqrt{}$
				1	1		1/2	✓
						1	-1/2	×
		1		1.		0	1/2	
					1	0,	-1/2	×
						0	-1/2	
	1				1	0	-3/2	
	1			1		-1	-1/2	✓
						-1	1/2	×
			1			-1	-1/2	×
		$\Box$			1	-2	1/2	√_
			1	Ţ	1	2	-1/2	√

ملاحظة: الخط فوق رمز المدار، مثل 2P تعني سبين بيتا، والرقم في الزاوية السفلي اليمني من الرمز هو قيمة m للمدار.

# الغصل التاسع

# الجزيئات ثنائية الذرة

### الهدف من دراسة هذا الفصل

- ان يعوف الطالب أن دراسة الجزيئات تتطلب افتراض إمكانية فصل حركات النوى عن حركات الالكترونات (تقريب بورن - أوينهايم).
- ٢- أن يعرف الطالب الخصائص الأساسية للمدارات الجزيئية في الجزيئات ثنائية الذرة، المتجانسة واللامتجانسة.
- ٣- أن يعرف مبدأ طريقة التركيب الخطي للمدارات الذرية في إيجاد المدارات
   الجزيئية.
- أن يتعلم الرموز المستخدمة في تسمية المدارات الجزيئية في الجزيئات ثنائية الذرة، وفي تسمية توابع الموجة الكلية، وتسمية الحدود.
- و- يجب أن يدرك الطالب أهمية تكامل التغطية، ليس فقط في الحسابات، بل في
   معرفة خصائص المدارات الجزيئية وتحديد المدارات الذرية التي تدخل في
   تركيبها.
- ٦- يجب أن يصبح الطالب قادراً في نهاية الفصل على كتابة توابع الموجة للجزيئات ثنائية الذرة المكونة من الذرات في الدور الأول والثاني من الجدول الدوري، وأن يكتب العلاقات التي تسمح بحساب طاقة التاين وطاقة التهيج، وأن يعلم المعانى الفيزيائية التي تتضمنها التكاملات المختلفة.
- بحب أن يتعلم الطالب معنى قوة الرابطة ورتبة الرابطة وعلاقتهما ببعضهما
   البعض، وعلاقتهما بالبنية الالكترونية للجزىء.

#### مقدمة:

يتألف الجزيء ثنائي الذرة من وجهة النظر الكيميائية من اتحاد ذرتين حيث ترتبط أحداهما بالأخرى برابطة بسيطة أو مضاعفة تدعى الرابطة الكيميائية. إن اتحاد ذرتين لتشكيل جزيء مستفر مثل و H و O و Hcl هو عملية ناشرة للحرارة. نستنج إذن أن الطاقة الداخلية للجزيء الناتج أقل من مجموع طاقتي الذرتين قبل اتحادهما. تتألف الطاقة الداخلية لجزىء ما في الحالة العامة من مجموع ثلاثة أنواع من الطاقة: الطاقة الالكترونية وهي ناتجة عن حركة الالكترونات حول النوى داخل الجزيء، والطاقة الاهتزازية الناتجة عن الحركة الاهتزازية للنوى في الجزيء حول مواضع توازنها، والطاقة الدورانية الناتجة عن الحركة الدورانية للجزيء كله حول مركز ثقله. أما طاقة الجزيء الحركية الناتجة عن الحركة الانسحابية (أو الانتقالية) لمركز ثقله في الفضاء فلا تحسب من الطاقة الداخلية للجزيء، لذلك سنغض النظر عنها. سنبحث فيما يلي في كيفية تعيين هذه الطاقات في جزيء ثنائي الذرة، وسنبدأ بدراسة حركة الالكترونات حول النوى وكيفية توزعها على مدارات ندعوها المدارات الجزيئية، وذلك بالمقابلة مع المدارات اللرية، مثل المدارات شبه الهيدروجينية أو مدارات سلاتر. من المفيد أن نذكر أنه ليست هناك أشكال موحدة للمدارات الجزيئية نجدها في جميع الجزيئات على اختلاف أنواعها. إن المدارات التي نتكلم عنها عادة، حتى في الجزيء الواحد تتعلق بالطريقة الرياضية التي نتبعها في حل معادلة شرودنغر ويطبيعة التقريب الذي نلجأ إليه للتغلب على الصعوبات الرياضية التي نواجهها. لذلك فإن أشكال المدارات تختلف بعض الاختلاف وفقاً للأسلوب الرياضي المتبع في إيجادها. يكون مستوى التقريب مقبولاً بقدر ماتكون المعلومات التي نحصل عليها من المدارات

الناتجة عنه مطابقة أو قريبة من الخصائص التجريبية للجزيئات المدروسة . أضف إلى ذلك أن المدارات الجزيئية تختلف من مركب لآخر باختلاف تركيب هذا المركب وشكله الهندسي علماً بأنه يمكن نظرياً استنتاج الشكل الهندسي الذي يوافق حالة استفرار المركب الممدروس.

## تقريب بورن - أوبنهاير:

يُعتبر الجزيء من وجه نظر كيمياء الكم جملة (نظاماً) من النوى والالكترونات تتحرك في الفضاء، ويوجد فيما بينها تأثيرات متبادلة. يتعلق الهاملتوني كما نعلم بالطاقة الحركية لجميع الجسيمات في الجملة، أي الالكترونات والنوى على السواء، كما يتملق بطاقتها الكامنة (طاقة الوضع الكولومية) الناتجة عن القوى الكولومية التي تؤثر فيما بينها. لذلك فإن معادلة شرودنغر في هذه الحالة معقدة وإيجاد حلولها فيه صعوبات جمة ولابد من اتباع طرق تغريبية في هذا المجال.

إن الالكترونات خفيفة وسريعة الحركة، بينما النوى ثفيلة وبطيئة الحركة نسبياً وهي أبطأ من الالكترونات بكثير، يكننا لهذا السبب أن نعتبر النوى ساكنة أثناء حسابنا لتوابع الموجة. بمعنى آخر، يكننا أن نفصل حركة الالكترونات عن حركة النوى وأن نعتبر زيادة على ذلك أن النوى تشغل أماكن معينة في الفضاء شبه ثابتة أو مستقرة (بغض النظر عن الحركة الاهتزازية البطيئة نسبياً)، بينما تتحرك الاكترونات بسرعة كبيرة في جميع النواحي الممكنة. يُدعى هذا التفريب: تقريب بورن - أوينهاير.

سنشرح هذا التقريب فيما يلي بشيء من التفصيل. لنرمز إلى النوى في الجزيء بالرمز على النوى الجزيء بالرمز على المجزيء هو:

$$\begin{split} H = -\frac{\frac{h^2}{2}}{2} \sum_{a} \frac{1}{M_a} \nabla_a^2 - \frac{\hbar^2}{2 m} \sum_{i} \nabla_i^2 + \sum_{a} \sum_{b>a} \frac{Z_a Z_b e^2}{R_{ab}} - \\ \sum_{a} \sum_{i} \frac{Z_a e^2}{r_{ia}} + \sum_{i} \sum_{j>i} \frac{e^2}{r_{ij}} \end{split}$$

 $M_a$  هي كتلة النواة a ، e m كتلة الالكترون. عِمْل الحد الأول الطاقة الحركية للنوى، والحد الثاني عِمْل الطاقة الحركية للالكترونات. أما الحدّ الثالث فهو الطاقة الكولومية الناتجة عن تدافع النوى فيما بينها ، حيث  $R_a$  المسافة بين النواتين a b ، a والحدّ الرابع عِمْل طاقة التجاذب الكولومية بين الالكترونات والنوى، والحدّ الأخير عِمْل طاقة التدافع بين الالكترونات. عندما ندرس حركة الالكترونات في المجنزيء نعتبر النوى ثابتة في مكانها نظراً لأنها بطيئة الحركة بالمقارنة مع الاكترونات السريعة . هذا يعني أننا نعتبر الطاقة الحركية للنوى مساوية للصغر، كما نعتبر المسافات a a بين النوى عِمْابة وسطاء ، ونكتب الهاملتوني على النحو النالي :

$$\begin{split} H &= H_{el} + V \\ H_{el} &= -\frac{\hbar^2}{2\,m}\,\sum_i\,\nabla_i^2 - \sum_a\sum_i\,\frac{Z_a\,e^2}{r_{i\,a}} + \sum_i\,\sum_{j>i}\frac{e^2}{r_{i\,j}} \\ V &= \sum_a\sum_{b>a}\frac{Z_a\,Z_b\,e^2}{R_{ab}} \end{split}$$

يدعى H<sub>el</sub> الهاملتوني الالكتروني وهو يمثل طاقة الالكترونات التي تتحرك

في حقل النوى، بينما ٧ هو الطاقة الكولومية الناتجة عن تدافع النوى. تتعلق قيمة ٧ بإحداثيات النوى وهي مستقلة عن حركة الالكترونات، لذلك يمكن اعتبارها ثابتة من أجل تشكل هندسي معين للنوى في الجزيء. نكتب معادلة شرودنفر الآن كما يلى:

$$(H_{el} + V) \psi_{el} = E_{el} \psi_{el}$$

حيث  $H_{\rm al}$  هي طاقة الالكترونات و  $\psi_{\rm al}$  تابع موجة الالكترونات. يتعلق كل من  $H_{\rm al}$  بالمسافات بين النوى،  $R_{\rm ab}$  ، لذلك هناك مجموعة حلول للمعادلة السابقة لكل تشكل هندسي معين للجزيء.

يمكننا، من حيث المبدأ، دراسة حركة النوى في الجزي، بعد إيجاد جميع حلول معادلة شرودنغر السابقة الخاصة بحركة الالكترونات، ومعرفة كيف تتغير الطاقة الالكترونية ع بدلالة المسافات بين النوى R a . إن معادلة شرودنغر لحركة النوى تكتب على النحو التالي (استناداً إلى تفريب بورن ~ أوينهاير):

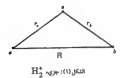
 $H_N \, \psi_N = E_T \, \psi_N$ 

 $H_N = -\frac{\hbar^2}{2} \sum_a \frac{1}{M_a} \, \nabla_a^2 + E_{el}$ 

أماج قهي الطاقة الكلية للجزيء. نلاحظ في العلاقة الأخيرة أن الطاقة الالكترونية E تلعب دور الطاقة الكامنة (potential energy) في حركة النوى، وهي تابع (دالة) لإحداثيات النوى. سُنرمز في الفقرات التالية إلى الطاقة الالكترونية وتوابع الموجة الالكترونية بـ E وw على التوالي للتبسيط.

## دراسة البنية الالكترونية للأبون H;

إن أبسط جزيء في الطبيعة هو الجزيء الأيوني بُH؛ وهو عبارة عن جزي، هيدروجيني فقد الكتروناً وبقي فيه نواتان (بروتونان) والكترون واحد، كما هو مين في الشكل (١).



إن الموثر الهاملتوني لهذا الجزيء، استناداً إلى تقريب بورن - أوبنهايمر هو في جملة الواحدات الذرية، كما يلي:

$$H = -\frac{1}{2} \nabla^2 - \frac{1}{r} - \frac{1}{r_*} + \frac{1}{R}$$
 (1)

نعتبر R المسافة بين النواتين a و b وسيطاً. إن معادلة شرودنغر لهذا الجزيء تصبح استنادًا إلى ذلك على الشكل التالى :

$$\left(-\frac{1}{2}\nabla^{2} - \frac{1}{r_{a}} - \frac{1}{r_{b}} + \frac{1}{R}\right)\psi(1, R) = E\psi(1, R) \tag{Y}$$

حيث يشير الرقم 1 في (q, R) γ إلى إحداثيات الالكترون و R إلى المسافة يين a و b. تتعلق الطاقة E هنا بالوسيط R أيضاً.

يمكن اتباع عدة طرق لإيجاد حلول للمعادلة (٢) وسنذكر بعضها فيما يلي :

إن الطريقة التي سنتكلم عنها أولاً هي الطريقة الدقيقة رياضياً، إلا أنها تتطلب إيجاد الحلول بشكل عددي، لأنه لايكن التعبير عن هذه الحلول بشكل توابع رياضية محددة الشكل. تعطى الحلول على شكل جداول تحوي قيم التوابع في نقاط مختلفة من الفضاء حول النواتين في الجزيء.

يمكن استنتاج خصائص الحلول العددية ومعرفة أشكال المدارات من الجداول العددية نفسها. سنكتفي هنا بإعطاء وصف لهذه الطريفة دون الدخول في التفصيلات الرياضية لأننا لن نستخدم هذه الطريقة في الجزيئات الأخرى. لكن التتابع التي تودي إليها هامة جداً ويمكن تعميمها، فالجزي، للمب دوراً هاماً في دراسة الجزيئات مثل الدور الذي تلعبه ذرة الهيدروجين بالنسبة للذرات متعددة الالكترونات.

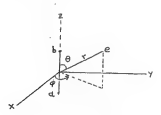
تقوم الطريقة التي نحن في صدد الحديث عنها على تغيير المتحولات تم و ٢٥ م شكل (١) على النحو التالي:

$$\mu = \frac{r_a + r_b}{R} \quad , \quad v = \frac{r_a - r_b}{R} \tag{(7)}$$

وإستخدام المتحول القطبي ف . يبين الشكل (٢) إحداثيات الالكترون (٢) بالنسبة لجملة مزكزها ينطبق على منتصف المسافة بين النواتين a و d، ولكن عكننا أن نستخدم المتحولات (٥ بر (μ, υ, ٥) لتحديد موقع الالكترون. إن استخدام هذه المتحولات يساعد على تفريق معادلة شرودنغر (٢) إلى ثلاث

معادلات. إحداها تابعة لـ ف والثانية تابعة لـ ن فقط، والثالثة تابعة لـ ١٤. إن حلول المعادلة التابعة لـ ١٤. إن حلول المعادلة التابعة لـ ل لاتتعلق بشحنات النواتين a و b فهي لذلك حلول عامة ولها نفس الشكل في جميع الجزيشات ثنائية الذرة. تكتب الحلول الحاصة لمعادلة شرودنغ (٢) إذن على الشكل التالى:

$$\Psi (\mu, \upsilon, \phi) = F (\mu). G (\upsilon). \Phi (\phi)$$
 (1)



شكل (٢) إحداثيات الالكترون (٢, θ, φ)

قتل هذه التوابع المدارات الجزيئية. يحدد التابع ( $\phi$ )  $\Phi$  شكل مقطع المدار العمودي على الخط  $\frac{1}{a}$  (الواصل بين النواتين). من الصعب تحديد الأشكال الرياضية للتوابع  $\pi$  و  $\Phi$  لكن التوابع ( $\phi$ )  $\Phi$  لها الشكل العام الدقيق التالمي:

$$\Phi (\phi) = \begin{cases} \cos \lambda \, \phi \\ & , \lambda = 0, 1, 2, ... \end{cases}$$

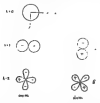
حيث يأخذ العدد الكوانتي  $\lambda$  القيم التامة بما في ذلك الصفر. عندما تكون

$$Φ (φ) = cos 0 = 1$$
 (1)

أما من أجل قيم  $\Lambda$  المختلفة عن الصفر يكون هناك لكل قيمة لما  $\Lambda$  إ تابعان ،  $\phi$   $\cos \lambda$  و  $\phi$   $\sin \lambda$  و  $\phi$   $\cos \lambda$  و  $\phi$   $\cos \lambda$  و  $\phi$  يحددان مدارين جزيئين لهما نفس الطاقة . يتعلق العدد  $\Lambda$  في الواقع بجركبة العزم الزاوي للالكترون على المحود  $\frac{1}{60}$  المنطبق على محود الجزيء  $\frac{1}{60}$  و هو يلعب دوراً عمائلاً لدور العدد  $\pi$  في المدارات الذرية . يُرمز إلى المدارات الجزيئية برموز حسب قيمة  $|\Lambda|$  وذلك على النحو التالى :

$$|\lambda| = 0$$
 , 1 , 2 ,   
 $|\lambda| = \sigma$  ,  $\pi$  ,  $\delta$  , (v)

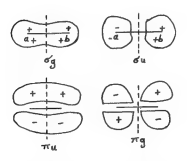
يبين الشكل (٣) أشكال مقاطع المدارات  $\sigma$  و $\pi$  و $\delta$  وذلك في مستو عمودي على محور الجزيء (الواصل بين النواتين a و b). يبدو الشبه في هذا الشكل واضحاً بين هذه المدارات وبين بعض المدارات الذرية.



شكل (٣): أشكال مقاطع المدارات  $\pi$  و  $\pi$  و العمودية على المحور  $\pi$  المنطق على محور الجزيء

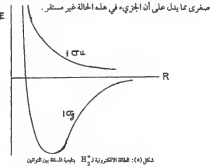
إن المدار الجزيشي σ متناظر بالنسبة للمحور σz المنطبق على محور الجزي، وهو يدعى لهذا السبب مدار من النوع σ.

في الجريئات الثنائية المتماثلة اللرتين مثل:  $F_2$ ,  $O_2$ ,  $N_2$ ,  $C_2$ ,  $H_1$  يضاف إلى رمز المدار الحرف g إذا كان المدار متناظراً بالنسبة لمركز الجزيء. أي إذا كان للمدار (التابع) نفس القيمة ونفس الإشارة في نقطتين متناظرتين بالنسبة لمركز الجزيء. يضاف إلى رمز المدار الحرف u إذا كان المدار عكس تناظري بالنسبة للمركز، أي إذا كان للمدار قيمتان متعاكستان بالإشارة في نقطتين متناظرتين. يبين الشكل (٤) مقاطع بعض المدارات من النوع u والنوع u في مستو يحوي محور الجزيء.



شكل (٤) مقاطع يعض المدارات من النوع g والنوع تا في مستو يحوي محور الجزي.

إن المدار الذي له أدنى طاقة في جزي،  $\frac{1}{2}$  هو المداري 1 ويدعى مداراً رابطاً لأن كتافة الشحنة الالكترونية فيه بين النواتين  $\mathbf{a}$  و  $\mathbf{g}$  عالية نسبياً عما يساعد على تشكل الرابطة بين النواتين  $\mathbf{a}$  و  $\mathbf{g}$  . الممدار الذي يلي المدار السابق من حيث مستوى الطاقة  $\mathbf{a}_{(0)}$  1 وهو مدار مضاد للربط نظراً لأن كتافة الشحنة الالكترونية فيه بين النواتين قليلة (معدومة في المركز). هذا يجعل النواتين تتنافران إحداهما مع الأخرى عما يؤدي إلى كسر الرابطة بين النواتين. ينتج عن ذلك أنه إذا تهيج الالكترون من المداري  $\mathbf{g}$  1 إلى المداري  $\mathbf{g}$  1 تتكسر الرابطة في  $\mathbf{H}^{2}$ . يُبيز الشكل (٥) كيف تتغير الطاقة الالكترونية للجزي،  $\mathbf{H}^{2}$   $\mathbf{H}$  بتابعية المسافة  $\mathbf{g}$  بين النواتين، وذلك في حالة وجود الالكترون في المدار الرابط  $\mathbf{g}$  1 أو في المدار المضاد للربط  $\mathbf{g}$  1 . يوجد لمنحني تحول الطاقة المقابل للمداري  $\mathbf{g}$  1 نهاية صغرى تقابل وضع الاستقرار للجزي،  $\mathbf{H}^{2}$  ، بينما لا يوجد في منحني الطاقة المقابل للمدار  $\mathbf{g}$  1 أما المدار  $\mathbf{g}$  1 أما أما للمدار  $\mathbf{g}$  1 أم أي نهاية



 $N_2$  و  $N_2$ 

## طريقة التركيب الخطى للمدارات الذرية (LCAO - MO):

تستند هذه الطريقة في أساسها إلى نظريتين هما نظرية النشر ونظرية التحول اللتان مر ذكرهما سابقاً.

يعتبر كل مدار جزيئي ، ψ<sub>i</sub> ، في هذه الطريقة تركيباً خطياً من ترابع χ<sub>μ</sub> تشكل قاعدة تامة:

$$\psi_i = \sum_{\mu} C_{i\mu} \chi_{\mu} \tag{A}$$

 $\mathbf{C}_{\mu}$  وهذا يعني أننا ننشر المدار؛ لا في القاعدة  $\chi_{\mu}$  من التوابع. تعتبر الأمثال ولم المعادلة (A) وسطاء تحسب قيمها استناداً إلى نظرية النحول، وذلك عن طريق حساب القيمة المتوسطة لطاقة الجزيء في حالة الاستقرار، ثم تحديد قيم الأمثال  $\mathbf{C}_{\mu}$  التي تعطى القيمة الدنيا لهذه الطاقة.

يتم اختيار التوابع  $\chi_{\mu}$  عند التطبيق الفعلي لهذه الطريقة في حساب المدارات الجزيشة استناداً إلى اعتبارات كيميائية يلعب الحدس الكيميائي فيها دوراً كبيراً. طالما أن الجزيشات تتألف من ذرات، يقضي الحدس هنا أن تكون التوابع  $\chi_{\mu}$  هي المدارات المدرية (شبه الهيدروجينية أو معارات سلاتر)، المتمركزة على هذه الذرات. تشكل المدارات الذرية الموجودة على الذرات في الجزيء قاعدة متعامدة عندما تكون

المسافات بين هذه اللمرات كبيرة، أما في حالة توازن الجزيء فإن المدارات اللمرية على ذرة ما لاتكون متعامدة في الحالة العامة مع المدارات الذرية على الذرات الأخرى المجاورة لها (القرية منها). يمكن التخلص من هذه المشكلة إما عن طريق إهمال موضوع التعامد، أو استبدال مجموعة المدارات الذرية هذه بمجموعة مكافئة لها متعامدة فيما بينها. يُهمل موضوع التعامد في معظم التطبيقات، وقد تبين من خلال التطبيق أن هذا الإهمال لا يُدخل أخطاء كبيرة.

قتاز طريقة التركيب الخطي للمدارات الذرية ، التي نحن في صدد الكلام عنها ، بأنها سهلة نسبياً وتؤدي إلى إنشاء مدارات جزيئية ذات أشكال رياضية غليلية من السهل التمامل معها نسبياً ، كما يمكن أعطاؤها معان كيميائية تنسجم مع المفاهيم الكيميائية المألوفة ، مثل مفهوم الرابطة . أضف إلى ذلك أن نظرية المدارات الجزيئية تفسر خصائص كثيرة من خصائص الجزيئات كالخصائص المغناطيسية والطيفية ، كما تفسر العديد من التفاعلات الكيميائية بين الجزيئات والتي لايمكن تفسيرها تفسيراً مرضياً استناداً إلى النظريات الأخرى (مثل نظرية روابط التكافؤ الني لا نتكلم عنها هنا) .

سنشرح مبدأ طريقة التركيب الحفلي للمدارات الذرية عن طريق دراسة مدارات جزىء "H علماً بأن هذه الطريقة عامة.

نعتبر المدار  $\Psi$  الذي يصف حركة الالكترون في  $H_2^*$  تركيباً خطياً من مدارين، أحدهما  $\chi_0$  مثل المدار 13) متمركز على النواة الأولى 2 والآخر  $\chi_0$  متمركز على النواة الأخرى 5. نذكر هنا أننا نستعمل كلمة مدار (ذري أو جزيئي) ونعني بها تابعاً رياضياً عِبَّا المدار المذكور. نكتب على هذا الأساس:

$$\psi = C_a \chi_a + C_b \chi_b \tag{4}$$

نحسب الآن القيمة المتوسطة كفاقة \*H باستخدام دستور القيمة المتوسطة.

ليكن  $\mathbf{H}$  هو الهاملتوني للجزيء  $\mathbf{H}_2^+$  (العلاقة  $\mathbf{I}$ ): إن طاقة  $\mathbf{H}_2^+$  هي:

$$H = \langle H \rangle = \frac{\int \psi H \psi dv}{\int \psi^2 dv}$$
 (1.)

لقد افترضنا هنا أن التوابع التي نتعامل معها جميعها حقيقية (وليست عقدية) نعوض الآن س من (٩) في (١٠) فنحصل على مايلي:

$$E = \frac{C_a^2 H_{aa} + C_a C_b H_{ab} + C_a C_b H_{ba} + C_b^2 H_{bb}}{C_a^2 + 2 C_a C_b S_{ab} + C_b^2}$$
(11)

حيث وضعنا في العلاقة السابقة مايلي:

$$H_{aa} = \int \chi_a H \chi_a dv \qquad (i - i\gamma)$$

$$H_{bb} = \int \chi_b H \chi_b dv \qquad (-17)$$

$$H_{ab} = \begin{cases} \chi_a H \chi_b d v & (-17) \end{cases}$$

$$S_{ab} = \begin{cases} \chi_a \chi_b dv \qquad (a-17) \end{cases}$$

هذا مع العلم أن :

$$\int \chi_a \chi_a dv = \int \chi_b \chi_b dv = 1 \qquad (14)$$

لأن المدارين × و منظمان .

ندعى التكاملات  $H_{ab}$  و  $H_{bb}$  و  $H_{bb}$  عادة: العناصر المتريسية للمؤثر الهاملتوني  $H_{bb}$  و يدعى التكامل  $S_{ab}$  كامل التغطية (overlap).

نختار الآن قيم  $C_b$  و  $C_b$  التي تعطي أدنى قيمة للطاقة  $E_b$  ، أي نختار قيم  $E_b$  و التي تعدم المشتقات الجزئية للمعادلة (۱۱) ، أي التي تحقق العلاقتين التاليتين :

$$\left(\frac{\partial E}{\partial C_a}\right)_{C_b} = 0$$
 ,  $\left(\frac{\partial E}{\partial C_b}\right)_{C_a} = 0$  (15)

إذا استعنا بالمعادلة (١١) وأجرينا الاشتقاقات نحصل في نهاية الأمر على المعادلتين التاليتين:

$$C_a(H_{aa}-E)+C_b(H_{ab}-S_{ab})E=0$$

$$C_a(H_{ba}-S_{ab}E)+C_b(H_{bb}-E)=0$$
(10)

تسمى هاتان المعادلتان: (secular equations)، وسندعوها باللغة العربية، المعادلات التحولية (لأنها ناتجة عن تطبيق نظرية التحول). هذه المعادلات متجانسة وليس فيها حدود ثابتة ولايوجد لها حلول غير الصفر إلا إذا كان المعين المكون من أمثال للجاهيل فيها معدوماً. يؤدي هذا الشرط إلى المعادلة التالية:

$$\begin{vmatrix} H_{aa} - E & H_{ab} - SE \\ H_{ba} - SE & H_{bb} - E \end{vmatrix} = 0$$
 (17)

حيث وضعنا  $S=S_{ab}$  لتبسيط الكتابة. يمكن نشر المعيّن السابق مع ملاحظة أن مو $H_{ab}=H_{bb}$   $H_{ab}=H_{bb}$  أن  $H_{ab}=H_{bb}$  وذلك لأن النواتين في الجزيء  $H_{ab}=H_{bb}$ 

والحصول على:

$$(H_{aa} - E)^2 - (H_{ab} - SE)^2 = 0$$
 (1V)

تُدعى المعادلة السابقة المعادلة المميزة. يوجد لهذه المعادلة حلان:

$$E_1 = \frac{H_{aa} + H_{ab}}{1 + s} \tag{1A}$$

$$E_2 = \frac{H_{aa} - H_{ab}}{1 - s} \tag{14}$$

إن التكاملات  $\mathbf{H}_{ab}$  و الله القيمة، مما يجعل  $\mathbf{E}_1 < \mathbf{E}_2$  نعوض الآن

E في المعادلتين (١٥) بالقيمة E (من ١٨) فنحصل على:

$$C_a = C_b \equiv C_1$$
 ,  $(E = E_1)$ 

: ثم نعود فنعوض  $\mathbb{E}$ مرة أخرى بالقيمة  $\mathbb{E}_2$ ، فنحصل على

$$C_a = -C_b \equiv C_2$$
 ,  $(E = E_2)$  (Y1)

ينتج عن ذلك أن الطاقة E تقابل مداراً جزيئياً من الشكل:

$$\Psi_1 = C_1 \left( \chi_a + \chi_b \right) \tag{77}$$

والطاقة £ تقابل مداراً جزيئياً من الشكل:

$$\Psi_2 = C_2 \left( \chi_a - \chi_b \right) \tag{YY}$$

نحسب قيمتي الثابتين  $\mathbf{C}_1$  و  $\mathbf{C}_2$  بحيث يكون كل من  $\mathbf{\psi}_1$  و  $\mathbf{\psi}_2$  منظماً، أي

$$C_1 = \frac{1}{\sqrt{2(1+S)}}$$

إذا نظمنا الآن التابع ψ2 بنفس الطريقة نحصل على القيمة التالية: 1

$$C_2 = \frac{1}{\sqrt{2(1-S)}}$$

هكذا نستنتج أن حلول معادلة شرودنغر للجزي، ﴿ H الناتجة عن تطبيق طريقة تركيب المدارات الذرية هي:

$$\psi_1 = \frac{1}{\sqrt{2(1+S)}} \left( \chi_a + \chi_b \right), E_1 = \frac{H_{aa} + H_{ab}}{1+S}$$
 (Y5)

$$\psi_2 = \frac{1}{\sqrt{2\left(1-S\right)}} \left(\chi_a \cdot \chi_b\right) , E_2 = \frac{H_{aa} \cdot H_{ab}}{1-S} \qquad (\text{Ye})$$

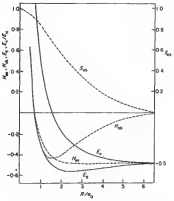
سندرس فيما يلي خصائص هذه الحلول. سنبدأ باختيار  $\chi$  و  $\chi$  و سنضع  $\chi$  = 1 $\chi$  =

b و نصيرات مستويي الطاقة  $E_1$  و  $E_2$  بتابعية المسافة R مين النواتين  $E_1$  و طينا أن نحسب التكاملات ( $E_1$ ) و ( $E_1$ ) باستخدام المدارات  $E_1$  و  $E_1$  ، يؤدي

$$S_{ab} = e^{-R} \left( 1 + R + \frac{R^2}{3} \right) \tag{Y7}$$

$$H_{ab} = H_{ba} = e^{-R} \left( \frac{1}{R} - \frac{1}{2} - \frac{7R}{6} - \frac{R^2}{6} \right)$$
 (YV)

$$H_{aa} = H_{bb} = -\frac{1}{2} + e^{-2R} \left( 1 + \frac{1}{R} \right)$$
 (YA)



 $E_2$   $_{J}E_{1}$  الطاقة  $_{I}S_{10}$ ,  $H_{10}$ ,  $H_{10}$ ,  $H_{10}$  الطاقة  $_{I}S_{10}$ 

يين الشكل (٦) تحولات التكاملات المذكورة بتابعية المسافة R. يُبين الشكل أيضاً تحولات  $E_1$  عمراوية إلى أيضاً تحولات  $E_2$  و $E_1$  مساوية إلى

حوالي  $_0$  2. هذا يعني أن طول الرابطة في  $_1^*$  4 في حالة الاستقرار يساوي حوالي  $_0$  2 م. أما الطاقة  $_1$  3 فليس لها نهاية صغرى مما يدل على أن المدار  $_1$  (المقابل لـ  $_1$  2 لايساعد على استقرار الجزيء  $_1$  4. فإذا انتقل الالكترون من المدار  $_1$  (حالة الاستقرار) إلى المدار  $_1$  (حالة تهيج) فإن الجزيء  $_1$  ينقسم إلى نواة (بروتون) وذة هيدروجين.

نستطيع أن نرى أيضاً بعض ملامح التكاملات،  $S_{ab}$ ,  $H_{ab}$ ,  $H_{ab}$  بن النواتين كبيرة نسبياً يكون تحول تكامل الشكل (7). عندما تكون المسافة R بين النواتين كبيرة نسبياً يكون تحول تكامل التنظية  $S_{ab}$  مشابهاً لتحول  $H_{ab}$  مع اختلاف الإشارة. لا يقتصر هذا التشابه بين التكاملين  $S_{ab}$  و  $S_{ab}$  المثلاث و  $S_{ab}$  و  $S_{ab}$  مهما اختلفت المدارات الذرية  $S_{ab}$  و  $S_{ab}$  مهما اختلفت المدارات الذرية  $S_{ab}$  المستخدمة في حسابهما. عندما تبعد الذرتان  $S_{ab}$  و  $S_{ab}$  المستخدمة في حسابهما. عندما تبعد الذرتان  $S_{ab}$  و  $S_{ab}$  المطلقة) و تتعدم في المستخدمة في حسابهما و تتعدم أي تعدم تحامل التغطية بمقدار التطابق أو التغطية نفس الموقت مع  $S_{ab}$  تتعناصب قيمة تكامل التغطية بمقدار التطابق أو التغطية بين المدارين  $S_{ab}$  و  $S_{ab}$  مع حجم هذه المنطقة. عندما تقرب النخارين  $S_{ab}$  و تتعلق النواتان إحداهما من الأخرى تزداد منطقة التغطية و تكبر قيمة التكامل  $S_{ab}$  و وينطبق المدارية الماء وقصيح قيمة التكامل  $S_{ab}$  ومساوية لمواحد.



الشكل (٧)؛ منطقة التنطية بين المارين ه 1 أو ما

تتعلق قيمة تكامل التفطية أيضاً بنوعي المدارين «χ و وχ على النواتين. إن تكامل التفطية بين مدارين لهما خصائص تناظرية مختلفة يكون معدوماً. يبين الشكل (٨) التفطية بين مدارين أحدهما من النوع P والآخر من النوع S:



شكل (٨): التنطية بين مدار p ومدارة . تكامل التنطية هنا معدوم

إن اختلاف إشارة التابع الممثل للمدار P في جزئيه يجعل التكامل  $\chi_0 \chi_0 \, \chi_$ 

## تشكل الرابطة في الجزيء H<sub>2</sub>:

يتوقف تشكل الرابطة بين ذرتين عادة على مقدار الكتافة الالكترونية التي تنشأ بينهما، فإذا كانت هذه الكثافة كبيرة تتشكل الرابطة وإذا كانت قليلة أو معدومة فلا تتشكل الرابطة. لنحسب الكثافة الالكترونية التي تنتج عن المدار Ψ (٢٤) في الجزيء °H. لنرمز إلى الكثافة بـ ρ:

$$\rho = \psi_1^2 = \frac{1}{2(1+S)} \left( \chi_a^2 + \chi_b^2 + 2 \chi_a \chi_b \right) \tag{Y4}$$

حيث  $_{a}$  = 1 s  $_{a}$  ،  $_{b}$  = 3  $_{b}$  . إن  $_{0}$  موجبة دائماً . يبين الشكل (٩) كبف تتغير  $_{0}$  على طول محور الجزيء وذلك عندما تكون المسافة  $_{0}$  بين النواتين  $_{0}$  و  $_{0}$  مساوية لطول الرابطة في حالة الاستقرار (حوالي  $_{0}$  2  $_{0}$ ).

يمكن أن نقارن هنا الكثافة ρ مع الكثافة الالكترونية ρ التي تنتج عن المدارين و ۲ مع افتراض عدم وجود تفاعل بينهما (أي عدم وجود تغيير في أشكال المدارات ٢٤ و (٨٤):

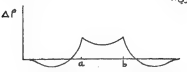
$$\rho' = \frac{1}{2} \left( \chi_a^2 + \chi_b^2 \right) \tag{$\Psi$ o}$$

$$\left( \chi_a^2 + \chi_b^2 \right) \left( \chi_a^2 + \chi_b^2 \right) \tag{$\Psi$ o}$$

$$\left( \chi_a^2 + \chi_b^2 \right) \left( \chi_a^2 + \chi_b^2 \right) \left( \chi_a^2 + \chi_b^2 \right) \tag{$\Psi$ o}$$

إن الفرق بين  $\rho$  و  $\rho$  أى  $\rho = \rho - \rho'$  يُبين العلاقة بين تشكل الرابطة

والكثافة الالكترونية بين a و b . يُبين الشكل (١٠) تغيرات المقدار Δ ρ علمي طول محور الجزيء.



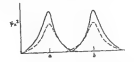
شكل (١٠): تغير الكثافة الالكترونية على طول محور الجزي، النائج عن تشكل الرابطة في ٢٠

يتضح من الشكل (  $\cdot$  1 ) أن الكتافة الالكترونية تزداد ( $\cdot$   $\cdot$  0 ) في المنطقة بين النواتين  $\cdot$  و  $\cdot$  0 من جراء تشكل الرابطة، بينما تنقص ( $\cdot$  0 > 0 ) في المناطق الخارجية المجاورة للنواتين . إن تزايد الكتافة الالكترونية بين النواتين هو السبب في الواقع لتشكل الرابطة . يدعى المدار الجزيقي  $\cdot$  1 الذي يؤدي إلى زيادة الكتافة الالكترونية ، المدار الرابط (bonding orbital) . هكذا نرى أن حالة الاستقرار في  $\cdot$  1 تتميز بوجود الالكترون في مدار رابط  $\cdot$  1 إن طاقة الجزيء في هذه الحالة  $\cdot$  13 هي أقل من طاقة ذرة هيدروجين وبروتون منفصل عنها . هذا يعني أن تشكل الجزيء ثي 1 بدماً من بروتون وذرة هيدروجين هو عملية ناشرة للطاقة وهذا هو السبب (الترموديناميكي) للاستقرار .

يمكن أن ندرس الآن الكثافة الالكترونية التي تنتج عن المدار γ2 (٢٥) على نفس المنوال السابق:

$$\rho = \frac{1}{2(1-S)} \left( \chi_a^2 + \chi_b^2 - 2 \chi_a \chi_b \right) \tag{T1}$$

يبين الشكل (١١) تحو لات  $\rho$  هنا على طول الجزي، (من أجل م R = 2 a).



 $\operatorname{H}_2^*$  الكتافة الالكترونية التائية من طبار  $\operatorname{\psi}_1$  الكتافة الالكترونية التائية من طبار  $\operatorname{W}_1$ 

تنعدم الكثافة عند متنصف المسافة بين a و d وهذا يؤدي إلى زيادة قوة التنافر بين النواتين a و d عما يجعل الارتباط بينهما غير ممكن. لقد رأينا أيضاً أن طاقة الاكترون في المدار γ2 ليس لها نهاية صغرى. كل هذا بين أن المدار γ2 لايساعد على الربط antibonding.

3كن تلخيص ماسبق كما يلي: عندما تقترب النواة 8 من النواة 0 يبدأ تفاعل المدار 3 مع 3 وينتج عنهما مداران جزيئيان ، أحدهما مدار رابط 4 والآخر مضاد للربط 2 يصور الشكل (4) تفاعل المدارين الذريين 3 و 3 و ونشوء المدارين البريين 2 و 4 مناط للدارين .

إن المدار  $\psi_1$  متناظر حول محور الجزيء والعزم الزاوي للالتكترون فيه معدوم (  $\lambda = 0$  ) كما أنه متناظر بالنسبة لمركز الجزيء لذلك يرمز له بالرمز (18)  $\sigma_8$  1 للدلالة على أنه متناظر وناشئ عن المدارين المدرين 13 على النواتين. إن المدار  $\psi_1$  متناظر أيضاً حول محور الجزيء ولكنه عكس تناظري بالنسبة لمركز الجزيء ولكنه يومز له بالرمز (18)  $\phi_1$  1. إن النجمة تعنى أن المدار هو مضاد للربط.



شكل (۱۲): تشكل اللعارين با ۱۷ و ۱۷ بدماً من 13 و 15 و

## حساب طاقة الرابطة في H;

يحوي هذا الأيون الجزيشي الكتروناً واحداً. عندما تبتعد النواتان عن بعضهما يبقى الالكترون مع احدى هاتين النواتين مما يؤدي إلى تشكل ذرة هيدروجين H ويروتون p

$$H_a^+ \rightarrow H + p$$
 (YY)

تساوي طاقة الرابطة إلى الفرق بين طاقة  $H_2^*$  غي حالة الاستقرار وطاقة جملة ذرة الهيدروجين والبروتون البعيدين عن بعضهما. تساوي طاقة ذرة الهيدروجين كما نعلم 1/2 a. u.) أما طاقة البروتون الوحيد فهي معدومة. إذن تساوي طاقة الرابطة (BE) إلى:

$$BE = -\frac{1}{2} - E = -\left(E + \frac{1}{2}\right) \tag{TT}$$

نحسب  $E_1$ من العلاقة (٧٤) وباستخدام التكاملات (٢٦-٢٨) من أجل (R = 2) فنجد :

$$S \approx 0.5864$$
 ,  $H_{ab} = -0.4060$  ;  $H_{aa} = -0.4771$  ;  $E_1 = -0.55667$  a. u.

: بالتعويض في (٣٣) نجد أن طاقة الرابطة في  $H_2^+$  تساوي إلى B E = + 0.05667 a.  $u_1 = 1.54$  c. V.

: ,1

 $BE \approx 35.5 \text{ Kcal / mol.}$ 

إن القيمة المقاسة بالتجربة هي حوالي (61 Kcal/mol). مكذا نرى أن طريقة تركيب المدارات الذرية تعطي قيماً تقريبية للطاقة ، لكنها تتميز بقدرتها على تفسير الخصائص الفيزيائية والكيميائية للجزيئات تفسيراً ينسجم مع الملاحظات التجريبية. يمكن تلخيص عيزات هذه الطريقة بما يلي:

- ١- تؤدي نظرية المدارات الجزيئية إلى تنبؤات صحيحة فيما يتعلق باستقرار
   الجزيئات القابلة للتشكل وهي تعطي قيماً تقريبية لطاقة الروابط والأطوال
   الروابط.
- ٢- تنسجم هذه النظرية مع التفكير الكيميائي القائم على اعتبار الجزيئات مكونة من ذرات وأن خصائص الجزيئات تتعلق إلى حد بعيد بخصائص الذرات المكونة منها.
  - ٣- أن الحسابات الرياضية في هذه النظرية ليست عسيرة أو منيعة على الإجراء.
- ٤- تقدم هذه النظرية تفسيرات صحيحة لطيوف الجزيئات وخصائصها المغناطيسية
   كما سنرى.

المدارات الجزيئية في الجزيئات الثنائية متعددة الالكترونات: لقد درسنا حتى الآن المدارين الجزيئين اللذين ينتجان عن التركيب الخطي للمدارين الذرين s 1 و 1 s . ترجد على الذرات مدارات ذرية أخرى إلى جانب المدار 13 ، مثل المدارات 28 ,30, 30, 30, 30, 30, 20, ويكن أن تنشأ منها مدارات جزيئية أيضاً. مثلاً يمكن إنشاء مدارين جزيئين أحدهما رابط والآخر مضاد للربط من المدارين 28 المتمركزين على الذرتين في الجزيء. كما تنشأ مدارات جزيئية من المدارات 29 (على اختلاف أنواعها)، والمدارات 38، والمدارات 39، وذلك بأسلوب يشبه الأسلوب الذي اتبعناه في إنشاء المدارين 41 و 29 (انظر في 34 و 70).

تعتبر هذه الطريقة في إنشاء المدارات طريقة تقريبية جيدة في إيجاد حلول معادلة شرو دنغر  $+i \pm 2$  أو  $+i \pm 2$  أو  $+i \pm 3$  أو  $+i \pm 4$  أو المختبئات متعددة الالكترونات فإن الأمر يصبح أكثر تعقيداً نظراً للتنافر الحاصل بين الالكترنات. لكن على الرغم من ذلك سنعتبر أن الالكترونات في الجزيئات توجد في مدارات جزيئية شبيهة بالمدارات الجزيئية في  $+i \pm 4$  أي المدارات التي تنشأ عن التركيبات الحقيلة للمدارات الذرية بالشكل الذي وصفناه . إن مانفعله هنا يشبه مافعلناه في الذرات متعددة الالكترونات حيث اعتبرنا الالكترونات فيها موجودة في مدارات شبه هيدروجينية . تختلف طاقة المدار من نوع معين ، من جزيء لاخو بسبب اختلاف الأدرات الداخلة في تركيب الجزيء . أي اختلاف الأعداد اللرية للدرات الداخلة في تركيب الجزيء . أي اختلاف الأعداد اللرية للرات الداخلة في تركيب الجزيء . أي اختلاف الأعداد اللرية

يبين الجدول (١) المدارات الجزيئية التي تنشأ عن المدارات الذرية المختلفة المتمركزة على الذرتين المرتبطتين أحداهما بالأخرى وذلك في الجزيئات المتماثلة الذرتين، مثل Cl<sub>2</sub>, C<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>.

الجدول (١): المداوات الجاويجة في الجويثات الثنائية التجانب

المدار الذري	المدار الجزئي	التمدد لم النوع الرمز
1\$	C(1S <sub>a</sub> + 1s <sub>b</sub> )	ا 0 مدار رابط α
18	$C'(1S_a - 1s_b)$	<ol> <li>1σ<sub>0</sub> مدار مضاد للربط 0 1</li> </ol>
28	$C(2S_a + 2s_b)$	0 1 مدار رابط
2S	$C'(2S_a + 2s_b)$	$2\sigma_u^{\circ}$ مدار مضاد للربط $0$ 1
2P <sub>x</sub> (y)	$C(2P_{xa} - 2P_{xb})$	±1 2 مدار رابط ±1 2
2P <sub>z</sub>	$C(2P_{za} + 2P_{zb})$	0 1 مدار رابط α
$2P_x(y)$	$C'(2P_{xa}-2P_{xb})$	£1.2 مدار مضاد للربط ±1.2
2P <sub>z</sub>	$C'(2P_{za}-2P_{zb})$	ا 0 مدار مضاد للربط β 3σ
$C = \frac{1}{\sqrt{2}}$	$\frac{1}{((1+S))}  ,  C' = \frac{1}{\sqrt{(1+S)}}$	1 2 ((1 - S)

نعتبر محور الجزيء منطبقاً على المحور  $\overline{\sum_{o}}$  حاتماً. إن محور المدار الذري  $_2$   $_2$  ينطبق على هذا المحور وهو متناظر حوله ولهذاء يؤدي تركيب المدارت من النوع  $\pi$  وأثنان مدارات جزيئية من النوع  $\pi$  . هناك مداران جزيئيان من النوع  $\pi$   $_2$  أن من النوع  $\pi$  أو  $_2$  من النوع  $\pi$  أو  $_3$  أو  $_4$  من النوع  $\pi$  أو  $_4$  أو  $_4$  من البعض.

عندما يكون تكامل التعطية بين مدارين ذريين معدوماً فلا يكن تشكيل مدار جزيئي منهما. مثلاً إن المدار $_2$  على إحدى النواتين لايشكل مداراً جزيئياً مع مدار  $_2$  على النواق الأخرى بسبب انعدام تكامل التنطية بينهما. لكن المداروع  $_2$  يكن أن يتفاعل مع المداروع  $_3$  لهذا السبب نجد أن المدارات الجزيئية من النوع  $_3$  يكن أن تتشكل من تراكيب خطية تحوي ليس فقط مدارات ذرية من النوع  $_3$  أو من النوع  $_3$  ، بل تحوي النوعين معا أيضاً. لذلك ، للحصول على مدارات من النوع على أفضل من المدارات المذكورة في الجدول (١) يكن كتابة التركيب الخطي على الشكل التالى:

$$\psi_{\sigma} = C_1 (2s)_a + C_2 (2s)_b + C_3 (2P_z)_a + C_4 (2P_z)_b (\Upsilon \xi)$$

يكن تعيين قيم الأمثال  $C_4,\,C_3,\,C_2,\,C_1$  استناداً إلى نظرية التحول. تختلف قيم هذه الأمثال من جزيء لآخر. في الجزيئات متماثلة الذرتين (المتجانسة) يكون  $C_1=\pm C_2$   $C_1=\pm C_3$  بسبب التناظر.

, He إن ترتيب المدارات الجزيئية وفق تسلل طاقاتها هو نفسه في الجزيئات  $F_2$  ,  $F_2$  ,  $F_2$  ,  $F_3$  ,  $F_4$  ,

الشكل (١٣): ترتيب المدارات الجزيئية . (أ): في الجزيئات من  ${
m Li}_2$  وحتى  ${
m N}_2$ 

(ب): في الجزيئات O<sub>2</sub> و F<sub>2</sub>

تتوزع الالكترونات على المدارات الجزيئية في الجزيء الواحد في حالة الاستقرار وفق مبدأ باولي وقاعدة هوند (أي كما في الذرات). لايتسع المدار الواحد لأكثر من الكترونين، وعندما يوجد التكرونان في نفس المدار يكون لهما سبينان متعاكسان في الاتجاه. تُملأ المدارات الأدنى طاقة أو لأ وبالترتيب. عندما يكون هناك مداران متكافئان (أي متساويان في الطاقة) مثل المدارين من النوع π، تطبق قاعدة هوند، أي يوضع الكترون واحد في كل مدار، وإذا كان هناك فافض من الالكترونات يضاف الكترون آخر إلى كل مدار ليصبح فيه الكترونات على من الالكترونات على المنارغ والاكترونات على المنارغ والالكترونات على

# المدارات. يبين الجدول (٢) التشكلات في بعض الجزيئات.

الجُدول (٢): تشكلات بعض الجزيئات في حالة الاستقرار مع بيان عصائمها الأخرى

الجزعا	فننكل	تارز	3.le	طول	13/L
	ات ا	الالكثررنات الاتأثررنات			الربطة
		الريناة	القردية		
Li <sub>2</sub>	$(2\sigma_g)^2$	2	0	2.67	107
Be <sub>2</sub>	${(2\sigma_{\rm g})}^2{(2\sigma_{\rm g})}^2$	0	0		_
B <sub>2</sub>	(Be) (1π <sub>u</sub> ) <sup>2</sup>	2	2	1.59	291
C <sub>2</sub>	(Be) $(1\pi_u)^4$ .	4	0	1.24	590
N <sub>2</sub>	(Be) $(1\pi_u)^4 (3 \sigma_g)^1$	5	1	1.12	841
N <sub>2</sub>	(Be) $(1\pi_u)^4 (3 \sigma_g)^2$	6	0	1.09	942
02	(Be) $(3 \sigma_g)^2 (1 \pi_g)^4 (1\pi_g)^4$	5	1	1.12	644
0,	(Be) $(3 \sigma_g)^2 (1 \pi_g)^4 (1 \pi_g)^2$	<sup>2</sup> 4	2	4.21	494
F <sub>2</sub>	(Be) $(3 \sigma_{\rm g})^2 (1 \pi_{\rm u})^4 (1 \pi_{\rm g})^4$	2	0	1.44	154

#### بعض خصائص الجزيئات:

تتعلق قوة الرابطة الكيميائية بعدد الالكترونات الموجودة في المدارت الرابطة يزيد والمدارات المضادة للربط. فإذا كان عدد الالكترونات في المدارات الرابطة يزيد عدد الالكترونات في المدارات الرابطة يزيد قوة الرابطة أيضاً مع طاقتها، أي مع الطاقة اللازمة لكسرها. تزداد طاقة الرابطة مع مقدار زيادة الالكترونات الرابطة في الجزيء كما هر مبين في الجدول ( $\Upsilon$ ). يعبر مقوة الرابطة إيضاً بما يسمى رتبة الرابطة. تساوي رتبة الرابطة في جزيء ثنائي المدارات المضادة للربط. مثلاً ، إن رتبة الرابطة في يفا هو وفي المدارات المفادة للربط. مثلاً ، إن رتبة الرابطة في يفا هي Be صفر، وفي  $C_2$  تساوي 2 (انظر في الجدول ( $\Upsilon$ ). إن رتبة الرابطة في T تساوي إلى 3 وهكذا. يلاحظ من الجدول ( $\Upsilon$ ) أن طاقة الرابطة ذات الرتبة الأعلى تكون أكبر من طاقة الرابطة ذات الرتبة الأعلى تكون أكبر من طاقة الرابطة ذات الرتبة الأعلى تكون أكبر من طاقة الرابطة يناقص مع ازدياد طاقتها ومع زيادة رتبتها.

يكن أيضاً تفسير الخصائص المغناطيسية للجزيئات استناداً إلى بنيتها، فالجزيئات التي تحوي الكترونات فردية مثل  $^{*}_{2}$ 0 و  $^{*}_{2}$ 1، تكون محصلة السبينات فيها غير معدومة، ويكون لها بالتالي عزم مغناطيسي غير معدوم مما يجعلها ذات صفات بارامغناطيسية. أما الجزيئات التي لاتحوي الكترونات فردية تكون محصلة العزوم فها معدومة مما يجعلها ذات صفات ديامغناطيسية.

# توابع الموجة الكلية للجزيء الثنائي ومستويات طاقته:

ينتج عن تشكل ما لجزيء عدة حالات كوانتية، كما هي الحال في اللنوات متعددة الالكترونات، وغالباً مايكون لكل مجموعة من هذه الحالات مستوى طاقة معين. تتعلق الطاقة بعدد الالكترونات والمدارات التي تشغلها وبمحصلة العزوم الزاوية حول محور الجزيء. تُعطى مركبة محصلة العزوم الزاوية للالكترونات على محور الجزيء بالعلاقة:

$$L_z = \Lambda \dot{h}$$
 (To)

حيث يساوي العدد الكوانتي  $\Lambda$  إلى مجموع قيم  $\lambda$  للالكترونات في الجزيء:

$$\Lambda = \sum_i \lambda_i \tag{77}$$

إذا كانت جميع الالكترونات زوجية في الجزيء تكون  $0=\Lambda$ ، وإذا كان هناك الكترون فردي واحد، تكون  $\Lambda$  مساوية إلى قيمة  $\Lambda$  لهذا الالكترون. مثلاً في  $1: 0^*$   $\Lambda$  (انظر في الجدولين 1 و 1)، أي هناك حالتان للجزيء  $0^*$   $\Lambda$  (الأولى تكون فيها  $1+\Lambda$ )، والثانية تكون فيها  $1-\Lambda$ . لهاتين الحالتين نفس الطاقة، وذلك لأن الطاقة تتعلق بالقيمة المطلقة لـ  $\Lambda$ . إن الطاقة تتعلق بالواقع بـ  $\Lambda$ 

يكون مستوي الطاقة وحيد التعدد فقط من أجل  $0=\Lambda$  وهو يشمل حالة كوانتية واحدة ويكون ثناثى التعدد من أجل  $0 \pm \Lambda$ .

يرمز إلى الحالة الكوانتية بأحد الرموز المبينة فيما يلي وذلك حسب قيمة 
$$|\Lambda|$$
 = 0  $|\Lambda|$  = 0 3 (٣٧)

الرمز $\Sigma$   $\Pi$   $\Delta$   $\Phi$ 

يضاف إلى الرمز الحرف g إذا كان تابع الموجة متناظراً بالنسبة إلى مركز الجزيء، ويضاف الحرف U إذا كان التابع عكس تناظري بالنسبة لهذا المركز. يكون التابع (x, y, z) ψ في الحالة العامة متناظراً بالنسبة لمركز التناظر، إذا حقق مايلى:

$$\psi(x, y, z) = \psi(-x, -y, -z)$$

وذلك بفرض أن مركز الإحداثيات منطبق على مركز تناظر الجزيء، ويكون عكس تناظري بالنسبة إلى مركز التناظر إذا كان:

$$\psi(x, y, z) = - \psi(-x, -y, -z)$$

تدعى خاصة التناظر بالنسبة إلى مركز التناظر الـ Parity أو التساوي، ويقال عن التابع المتناظر بالنسبة لمركز التناظر أنه تابع سوّي موجب والتابع عكس التناظري بالنسبة لمركز التناظر هو تابع سوّى سالب.

(انظر في التمرين ١١ في آخر الفصل)

يكن معرفة نوع تابع الموجة الكلي g أو u بالطريقة السهلة التالية:

إذا كان عدد الالكترونات الموجودة في مدارات جزيئية من النوع u فردياً ، تكون حالة الجزيء (وتابع موجته الكلي) من النوع u أيضاً. أما إذا كان عدد الالكترونات المذكورة زوجياً كانت حالة الجزيء (وتابع موجته الكلي) من النوع g, مثال: إن الحالة الناتجة عن التشكل التالي " $(\sigma_g)$ " ( $(\sigma_g)$ ) هي من النوع  $(\sigma_g)$ 0 مي من النوع  $(\sigma_g)$ 1 مي من النوع  $(\sigma_g)$ 2 مي من النوع  $(\sigma_g)$ 3 مي من النوع  $(\sigma_g)$ 4 مي من النوع  $(\sigma_g)$ 5 مي من النوع  $(\sigma_g)$ 6 مي من النوع  $(\sigma_g)$ 8 مي من النوع  $(\sigma_g)$ 9 مي من النوع  $(\sigma_$ 

بعد تحديد تشكل ألجزيء ومعرفة الحالات الكوانتية التي تنشأ عنه، نكتب

تابع موجة كل حالة على شكل معين سلاتر، لنضمن أن هذا التابع هو عكس تناظري (بالنسبة إلى تبديل موضعي الكترونين أحدهما بالاخر) وفقاً لمبدأ باولي.

مثال: لنكتب تابع موجة جزيء الهيليوم، He<sub>2</sub> (انظر في الجدول Y): يحوي هذا الجزيء (وهو جزيء غير مستقر) أربعة الكترونات موزعة على المدارين 1<sub>2</sub> و1<sub>0</sub> (1<sub>0</sub>، إذن:

$$\psi = \frac{1}{\sqrt{4!}} \begin{vmatrix} 1 \frac{\sigma_{g}}{\sigma_{g}} (1) & 1 \frac{\sigma_{g}}{\sigma_{g}} (2) & 1 \frac{\sigma_{g}}{\sigma_{g}} (3) & 1 \frac{\sigma_{g}}{\sigma_{g}} (4) \\ 1 \frac{\sigma_{u}}{\sigma_{g}} (1) & 1 \frac{\sigma_{u}}{\sigma_{g}} (2) & 1 \frac{\sigma_{u}}{\sigma_{u}} (3) & 1 \frac{\sigma_{u}}{\sigma_{u}} (4) \\ 1 \frac{\sigma_{u}}{\sigma_{u}} (1) & 1 \frac{\sigma_{u}}{\sigma_{u}} (2) & 1 \frac{\sigma_{u}}{\sigma_{u}} (3) & 1 \frac{\sigma_{u}}{\sigma_{u}} (4) \end{vmatrix}$$
(TA)

حيث يشير الخط فوق المدار إلى حالة سبينية من النوع بيتا. إن عدم وجود خط يعني أن الالكترون في المدار هو في حالة سبينية ألفا. إن حالة He<sub>2</sub> التي يمثلها التابع ψ (٣٨) هي من النوع Σ g.

يوجد، إضافة للتعدد النائج عن قيمة  $\Lambda$ ، تعدد آخر نائج عن السين يساوي إلى (1+8) عدث 8 المدد الكوانتي الكلي للجزيء. إذا كان الجزيء يحوي الكتروناً فردياً واحداً يكون  $\frac{1}{2}=8$  ويكون تعدد السين مساوياً إلى 2. وإذا كان المحتروناً فردياً واحداً يكون  $\frac{1}{2}=8$  والتعدد المبيني يساوي 8. أما إذا كان للالكترونين الفرديين سبينان متعاكسان يكون 8=8 السيني يساوي 8. أما إذا كان للالكترونين الفرديين سبينان متعاكسان يكون 80 والتعدد السيني يساوي إلى 81.

تتعلق قيمة الطاقة بقيمتي العددين ٨ و S ، وهذا يعني أن الحالات الكوانتية التي لها نفس قيم S و ٨ تتمي إلى نفس الحد أي لها نفس الطاقة . إذا خضعت الجزيئات إلى حقل مغناطيسي أو كهربائي خارجي تتغير طاقة الحالات المذكورة عن بعضها البعض، ويقال إنه حصل انشطار (splitting) لمستوى الطاقة. سبب ذلك هو أن الجزيء يكتسب طاقة إصافية من جراء وجود الحقل الحارجي، تتعلق بالاتجاء الذي يأخذه متجه السبين \$ . إن عدد اتجاهات المتجه كيساوي إلى \$ 2) (1 + ، وكل اتجاء يؤدي إلى طاقة مختلفة.

### الخصائص التناظرية الأخرى لتابع الموجة الكلى:

لقد ذكرنا حتى الآن، أن تابع الموجة يكون من النوع  $\Sigma$  أو  $\pi$  أو  $\Lambda$ . . . وذلك حسب قيمة  $\Lambda$ . كما أن التابع يكون من النوع g أو u حسب تناظره بالنسبة لمركز الجزيء . يمكن أيضاً تمييز توابع الموجة حسب تناظرها بالنسبة إلى مستو عمودي علي محور الجزيء ويم من مركزه . إذا كان التابع متناظراً بالنسبة لهذا المستوي نقول عنه إنه موجب ، ويُعطى الإشارة + . أما إذا كان التابع عكس تناظري بالنسبة لهذا المستوى نقول عنه إنه سالب ويُعطى الإشارة - .

هكذا نخلص إلى مايلي: أن توابع موجة الجزيء الثنائي المتماثل الذرتين يرمز لها بالرموز:

#### حساب الطاقة:

لحساب قيمة طاقة حد من الحدود، نكتب أولاً مخطط المدارات الجزيئية

$$\begin{array}{ccc} \uparrow & \downarrow & (1\sigma_u) \\ \uparrow & \downarrow & (1\sigma_g) \end{array}$$

نطبق بعد ذلك العلاقة العامة التي تعطينا الطاقة:

$$E = \sum_{i} h_{ii} + \sum_{i < j} (J_{ij} - K_{ij}) + \frac{Z_a Z_b}{R}$$
 (Y9)

حيث 18 لمسافة بين النواتين a و b و  $Z_{\rm b}$  و  $Z_{\rm b}$  شحننا النواتين على الترتيب .

في حالة He<sub>2</sub> نجد:

$$E = 2 h_{\sigma_{\alpha} \sigma_{\alpha}} + 2 h_{\sigma_{\alpha} \sigma_{\alpha}} + J_{\sigma_{\alpha} \sigma_{\alpha}} + J_{\sigma_{\alpha} \sigma_{\alpha}}$$

$$+ 4 J_{\sigma_{\alpha} \sigma_{\alpha}} - 2 K_{\sigma_{\alpha} \sigma_{\alpha}} + \frac{4}{R}$$

$$(\xi \cdot)$$

$$h_{i\,i} = \int \ \psi_i \ (1) \left[ -\frac{1}{2} \ \nabla_1^2 - \frac{Z_a}{r_a} - \frac{Z_b}{r_b} \right] \psi_i \ (1) \ d \ v_1 \ \ (\xi \ V) \label{eq:hii}$$

حيث  $r_b = r_a$  هما بعد الالكترون عن النواتين a و b على التسلسل. يمثل

التكامل أنه طاقة الالكترون في المدار ψ الناتجة عن طاقته الحركية وطاقة جلب النواتين له . يعطى التكامل ، لا بالعلاقة التالية :

$$J_{ij} = \int \int \psi_i^2 (1) \frac{1}{r_{12}} \psi_j^2 (2) dv_1 dv_2$$
 (£Y)

وهو يمثل طاقة التنافر الكولومية بين الالكترون (1) الموجود في المدار ،ψ والالكترون (2) الموجود في المدار ،Ψ ت عي المسافة بين هذين الالكترونين لاتتعلق قيمة ن ل بالسين. أما التكامل ن كا فيعطى بالعلاقة التالية :

$$K_{ij} = \int \int \psi_i (1) \psi_j (1) \frac{1}{r_{12}} \psi_i (2) \psi_j (2) dv_1 dv_2 (\xi \Upsilon)$$

وهو يمثل طاقة التبادل. هذه الطاقة لايوجد مايقابلها في الفيزياء الكلاسيكية. تكون قيمة  $K_{ij}$  معدومة إذا كان للالكترونين 1 و 2 سبينان متعاكسان.

إن إجراه التكاملات المذكورة وحساب قيمها العددية فيه صعوبات ولايمكن إعطاء صيغ عامة بسيطة لهذه التكاملات. توجد حالياً برامج على الحاسب تقوم عثل هذه الحسانات.

#### الجزيئات الثنائية اللامتجانسة:

تخضع دراسة الجزيئات الثنائية الحاوية على ذرتين مختلفتين مثل Li H و CO إلى نفس القواعد العامة السابقة. تختلف هذه الجزيئات عن الجزيئات المتماثلة الذرتين بكونها لاتحوي مركز تناظر ولامستوي تناظر عمودي على محور الجزيء. لذلك لاتتصف المدارات الجزيئية فيها ولاتوابع الموجة الكلية

بالصفة g أو u، أو+ أو -.

يوجد للجزيئات اللامتجانسة محور تناظر ينطبق على الرابطة في الجزيء. يرمز إلى المدارات الجزيئية في هذه الجزيئات بالرموز  $\delta$ ,  $\pi$ ,  $\sigma$  أيضاً وذلك حسب قيمة العدد الكوانتي  $\Lambda$ ، كما في الجزيئات المتجانسة (متماثلة الذرتين). يرمز أيضاً لتوابع الموجة الكلية في الجزيئات الثنائية اللامتجانسة بالرموز  $\Omega$  و  $\Omega$  وذلك حسب قيم العدد الكوانتي  $\Lambda$ .

يُعتبر المدار الجزيئي ψ في هذه الجزيئات تركيباً خطياً من المدارات الذرية المتمركزة عن النواتينα و b .

$$\psi = C_a \chi_a + C_b \chi_b \tag{$\xi$}$$

قعدد قيم الأمثال  $C_b$  و  $C_b$  بطريقة التحول . إن قيمة  $C_b$  تختلف عن  $C_b$  المحالة العامة نظراً لعدم وجود مركز تناظر في الجزيء . ينتج عن ذلك أيضاً أن كثافة الشحنات الالكترونية ليست متناظرة بالنسبة لمركز الجزيء وغالباً مايكون الجزيء قطبياً ، له عزم قطبي كهربائي ثنائي غير معدوم . إن بعض المدارات الجزيئية مدارات المجازيئية مدارات عمينة للمسافة R بين النواتين . بينما المدار المضاد للربط لايوجد في منحني طاقته أية نهاية صغرى . يشار إلى المدار المضاد للربط بالإشارة (\*) . إن ترتيب المدارات الجزيئية في الجزيئات الثنائية اللامتجانسة هو في الحالة العامة كما يلي: المدارات الجزيئية في الجزيئات الثنائية اللامتجانسة هو في الحالة العامة كما يلي:  $T_0 < 2 \sigma^2 > 0$   $C_0 < 0$ 

ترقم المدارات هنا من النوع ت حسب تسلسل طاقتها . يختلف الترقيم عنه في

الجزيئات المتجانسة. فالمدار "α 1 يصبح هنا °2 2. تُرقم المدارات من النوع π حسب تسلسا, طاقتها أيضاً.

تملأ المدارات بالالكترنات حسب تسلسل الطاقة ووفقاً لمبدأ باولي وقاعدة هوند.

مثال: إن تشكل الجزيء 
$$\infty$$
 هو :  $(1\sigma)^2 (2 \sigma^*)^2 (3 \sigma)^2 (2 \sigma^*)^2 (1\pi)^4 (5\sigma)^2$ 

تساوي رتبة الرابطة في مذا الجزيء إلى نصف الفرق بين عدد الالكترونات الموجودة في المدارات الرابطة وعدد الالكترونات الموجودة في المدارات المضادة للربط، أي: 3 ، عا يوحي بأنها  $C \equiv 0$ . إن قوة الربط في المدار C خصعيفة لذلك يفضل غيل الرابطة في C = O. C = O.

إن تشكل الجزي، NO هو:

 $(1\sigma)^2 (2 \sigma^*)^2 (3 \sigma)^2 (4 \sigma^*)^2 (1\pi)^4 (5\sigma)^2 (2 \pi^*)$  (\$\psi\) (\$\psi\)  $(5\sigma)^2 (2 \pi^*)$ 

القوى داخل الجزيء ونظرية هيلمان - فاينمان:

ذكرنا سابقاً أنه يمكن، استناداً إلى تقريب بورن - أوبنهاير، فصل حركة الالكترونات عن حركة النوى داخل الجزي،. إن حركة الالكترونات تسبب في الواقع حركة النوى، إذ أنه من المعلوم أن النوى لاترتبط فيما بينها بروابط داخل الجزي، إلا لأن الالكترونات موجودة وتساهم في شد النوى بعضها إلى بعض. إن حركة الالكترونات الدائمة لابد أن تسبب حركة في النوى. نعبر عن ذلك بالقول إن النوى في الجزي، تهتز في حقل كمون (جهد) E (R) عن الالكترونات.

هذا يعني أن القوى المؤثرة في النوى تشتق من حقل الكمون (R) E(R) (القوة تساوي الدرج الكمون مع خلاف الإشارة: E(R) E(R) . إن التابع (R) E(R) المحاقة الالكترونية في الجزيء للحسوبة عن طريق حل معادلة شرودنغر مع اعتبار المسافة بين النوى E(R) E(R) E(R) أشكل (0) شكل المنحني (R) E(R) في جزيء ثنائي. إن ميل المماس للمنحني (R) E(R) عند قيمة معينة E(R), يساوي قيمة القوة (مع خلاف الإشارة) التي توثر في النواتين عندما تكون المسافة بينهما مساوية إلى E(R) E(R) عملى المماس للمنحني (R) E(R) عملى المماس للمنحني E(R) E(R) عملى المماس للمنحني E(R) E(R) عملى المماس للمنحني E(R)

$$\frac{\mathrm{d}\,\mathrm{E}}{\mathrm{d}\,\mathrm{R}} = \left\langle \frac{\partial\,\mathrm{H}}{\partial\,\mathrm{R}} \right\rangle \tag{EA}$$

حيث يمثل الحدّ  $\left(\frac{\partial H}{\partial R}\right)$  القيمة المتوسطة لـ  $\frac{\partial H}{\partial R}$ . في الحالة العامة، إذا كانت الطاقة الالكترونية تابعة لوسيط  $\alpha$ ، فإن قيمة  $\alpha$   $\alpha$  تعطى بالعلاقة العالمة التالية:

$$\frac{\mathrm{d}\,\mathbf{E}}{\mathrm{d}\,\alpha} = \left\langle \frac{\partial\,\mathbf{H}}{\partial\,\alpha} \right\rangle \tag{44}$$

حيث ( Δ H / δ α) مشتق الهاملتوني بالنسبة للوسيط α. تدعى العلاقة السابقة (٤٩) نظرية هيلمان – فاينمان المعممة.

ينتج من تطبيق نظرية هيلمان – فاينمان على جزيء ثنائي الذرة العلاقة التالية:

$$\frac{dE}{dR} = -\frac{1}{R} \left( 2 \langle T \rangle + \langle V \rangle \right) \tag{6.1}$$

حيث< T > و< V > القيمتان المتوسطتان للطاقة الحركية والطاقة الكامنة

للالكترونات في الجزيء. عندما يكون الجزيء مستقرأ  $R=R_a$  حيث R طول الرابطة) يكون  $\frac{dE}{dR}=0$  . يتج من ذلك أن :

$$2 < T > = - < V > \tag{o1}$$

يُطلق على هذه النتيجة اسم: نظرية Virial Theorem وهي صحيحة في جميع الجزيئات.

## أسئلة وتمارين على الفصل التاسع:

- ١ اشرح ماهو تقريب بورن اوبنهاير؟.
- ٢- اكتب الهاملتوني للأيون \*H، ثم اكتب معادلة شرودنغر لهذا الجزيء.
- ٣- صف المدارات الجزيئية δ, π, σ للجزيء H<sub>2</sub>. ماذا تعني الرموز g و u ,
   وماهو الفرق بين المدار الرابط والمدار مضاد للربط.
- ٤- بيّن كيف تكتب عبارة المدار الجزيئي ١٧ في طريقة التركيب الخطي للمدارات النحولية (secular equations) التي تزدي إليها طريقة التركيب الحطي للمدارات الذرية والتي تستخدم لحساب الأمثال في المدارات.
- ه- ارسم الخطوط البيانية التي تبين تحولات طاقة المدار  $10_0^{\circ}$ 10 في الجزيء +1 $^{\circ}$
- ٦- ماهو تكامل التفطية، وماهي أهميته في طريقة التركيب الخطي للمدارات.
   الذرية؟.
- ٧- بين متى يكون تكامل التغطية معدوماً بين مدارين ذريين. كيف يستفاد من هذه المعرفة في اختيار المدارت الذرية التي تدخل في تركيب مدار جزيئي؟.
- ٨- اشرح كيف تتوزع الشحنة الالكترونية (كثافة الاحتمال) بين النواتين في المدار
   الرابط 20.9.
- ٩- ماهي المدارات الجزيئية في الجزيئات المتجانسة متعددة الالكترونات، اذكر
   كيف تملأ المدازات بالالكترونات. أعط مثالاً؟.
  - ١٠ اكتب التشكل الالكتروني لكل من ٤٤ . ٢٥, ٥٥, ٥٠ في حالة الاستقرار.
     ١١ ماهي العلاقة بين قوة الرابطة ورتبة الرابطة؟.

١٢ - ماهي رتبة الرابطة في الجزيئات المذكورة في السؤال (١٠)؟.

١٣ ماهي الحالة الكوانتية التي تمثل حالة الاستقرار لكل من O2 و O2. ماهو الرمز المستخدم لتمثيل كل حالة منهما. هل الحالتان هما أحادية، ثنائية أم ثلاثة؟.

1 - اكتب المعين (determinant) الذي يمثل تابع موجة  $H_2$  في حالة الاستغرار ثم اكتب المعلاقة التي تعطي طاقة هذا الجزيء. اشرح معاني التكاملات التي تظهر في عبارة الطاقة.

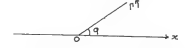
10- اكتب عبارة تسمح بحساب طاقة التأين للجزيء وLi2 .

١٦- صف المدارات الجزيئية في الجزيئات الثنائية اللامتجانسة؟

 اكتب التشكل الالكتروني لكل من: LiH و CO و HF في حالة الاستفرار!.

قارين:

ا – ارسم المحل الهندسي لمواضع النقطة M التي تقع على المحور  $\Gamma$  (انظر الشكل التالي) ويعدها عن المبدأ  $\Gamma$  يساوي إلى  $\Gamma$   $\Gamma$  عندما يدور المحور  $\Gamma$  ومستوي الشكل حول النقطة  $\Gamma$   $\Gamma$  هي الزاوية بين  $\Gamma$  والمحور الثابت  $\Gamma$  من خون الشكل حول النقطة  $\Gamma$  هي الزاوية بين  $\Gamma$  والمحور الثابت  $\Gamma$ 



ارسم الشكل الناتج في الحالات التالية:

 $\lambda = 2$  ,  $\lambda = 1$  ,  $\lambda = 0$ 

- ٢- أعد نفس السؤال السابق بفرض بعد النقطة Μ عن Ο يساوي إلى Δεin λφ.
   قارن الأشكال النائجة مع الأشكال في السؤال السابق.
- $^{9}$  ارسم الخط البياني لتحولات تكامل التغطية  $_{a}$   $^{9}$ بين المدارين الذرين  $_{a}$   $^{1}$   $^{$ 
  - . R = 5 و R = 2 و R = 5 و . R = 5 و . R = 5 و . R = 5
    - ٥- احسب طاقة الرابطة في H<sub>2</sub><sup>+</sup>.
    - .  $C_2$  اكتب العلاقة التي تعطى طاقة تأين الجزيء 7
- V- اكتب العلاقة التي تعطي طاقة تهيج  $C_2$  من حالة الاستقرار إلى حالة التهيج الأولى.
  - ٨- احسب رتبة الرابطة في كل من الجزيئات الأيونية التالية:

He2, Be2, Be2, F2, F2, F2, Ne2, CO+, NO+

- ١٠ اشرح كيف عكن تفسير الخصائص المغناطيسية استناداً إلى طريقة المدارات
   الجزيشة .
  - ١١- نعرف المؤثر ١٦ بالعلاقة التالية:

 $\prod f(x, y, z) = f(-x, -y, -z)$ 

أي هو مؤثر إذا أثر على تابع، تتغير إشارة الإحداثيات فيه. يدعى المؤثر Π مؤثر

المساواة أو Parity operator ، من خصائص هذا المؤثر أنه إذا أثر مرتين على التابع ينتج التابع نفسه أي :

 $\Pi^2 f(x, y, z) = \Pi (\Pi f(x, y, z) = f(x, y, z)$ 

برهن مايلي:

أ – إذا كان تابع ما f(x, y, z) f تابعاً خاصاً f(z) فإن قيمته الخاصة هي إما f(z)

 $\Psi - \{i \mid V \mid T = T + V \}$  تابعاً زوجياً  $V \mid H = T + V \}$  تابعاً زوجياً للإحداثيات، أي إذا كان  $V \mid (x, y, z) = + V \mid (-x, -y, -z) \}$  فإن الهاملتوني يتبادل مع  $\Pi$ ، أي:

H.  $\Pi = \Pi$ . H

نقول في هذه الحالة أن مُبادل H و  $\Pi$  يساوي الصفر ونكتب:

 $[H, \Pi] = 0$ 

ج - إذا كان لـ H و IT مبادل يساوي الصفر تكون توابع الموجة (التوابع الحاصة لـ H) هي أيضاً توابع خاصة للمؤثر IT. وهذا يعني أن التوابع ψ في هذه الحالة هي توابع موجبة أو سالبة.

# الغصل العاشير

# الجزيئات متعددة الذرات والروابط الكيميائية

### الهدف من دراسة هذا الفصل:

- التعرف على الأسس التي تقوم عليها طريقتا: الرابطة التكافؤية والمدارات
   الجزيئة في ايجاد توابع الموجة للجزيئات.
- ٢- أن يدرس الطالب بعض المفاهيم في الكيمياء مثل مفهوم الطنين (الرنين)
   ومفهوم التهجين.
  - ٣- أن يدرك مزايا طريقة الرابطة التكافؤية ومزايا طريقة المدارات الجزيئية.
- أن يتعلم كيفية اجراء الحسابات استناد إلى طريقة هوكل ويرى بعض تطبيقات
   هذه الطريقة.
- ٥- أن يُكون الطالب فكرة عن طريقة ال SCF ومستويات التقريب في الحسابات.
- ٦- يهدف هذا الفصل إلى اكساب الطالب قدرة اجراء الحسابات بالطرق المبسطة مثل طريقة هوكل، ثم أن يدرك أن الحسابات الدقيقة والمعقدة تتطلب استخدام برامج على الحاسب الألكتروني.

يجب أن يكون باستطاعة الطالب في نهاية هذا الفصل أن يحسب مستويات طاقة الالكترونات π في الهيدروكربونات المترافقة وأن يحسب المدارات وكثاقة الشحنات ورتبة الرابطة. كما يجب أن يكون باستطاعته استخدام طريقة هوكل الموسعة.

#### مقدمة:

لا تختلف دراسة الجزيئات متعددة الذرات من الوجهة النظرية عن دراسة الجزيئات ثنائية الذرة. لكن صعوبة حل معادلة شرودنغر تنزايد مع تزايد عدد الالكترونات وعدد النوى في الجزي، ومع ذلك، إذا أهملت التأثيرات المتبادلة بين الالكترونات فان المسألة تعود حينئذ إلى مجموعة معادلات كل واحدة منها تتعلق باحداثيات الكترون واحد يتحرك في الحقل الناتج عن النوى. يمكن بهذه الطريقة الحصول على بعض الحلول التقريبية لمعادلة الموجة. إلا أن اهمال التأثيرات المتبادلة بين الالكترونات يؤدي إلى أخطاء كبيرة في حساب خصائص الجزيئات نظراً لأن عدد الالكترونات في الجزيئات متعددة الذرات كبير عادة. هناك طرق تقريبية يلجأ اليها لتذليل الصعوبات الرياضية الناتجة عن ادخال التأثيرات المتبادلة بين الالكترونات في معادلة شرودنغر، ومعظم هذه الطرق يقوم على الأسس التالية:

تفصل حركة الالكترونات عن حركة النوى وذلك استناداً إلى تقريب بورن-اوبنهايم. إن الأخطاء الناتجة عن هذا التقريب قليلة في الجزيئات الكبيرة. يعتبر الجزيء أيضا في الحالة العامة مكوناً من منطقتين رئيسستين، منطقة القلب ( يضم القاف أو كسرها) ومنطقة الروابط. يتألف قُلب الجزيء من النوى والالكترونات العميقة التي لا تساهم في تشكيل الروابط الكيميائية، مثل الالكترونات في الطبقات 18 في ذرات الجزيء، بينما تتألف منطقة الروابط من جميع الالكترونات التي تساهم في تشكيل الروابط. تدعى هذه الالكترونات عادة الكترونات التي تساهم في تشكيل الروابط. تدعى هذه الالكترونات عادة الكترونات المؤرة، وهي تأتي غالباً من الطبقات السطحية في الذرات. يستند هذا التصيم إلى الملاحظة التالية: إذا كانت المدارات الذرية في ذرات الجزيء لا

تتداخل فيما بينها، بمعنى أن تكامل التفطية فيما بينها معدوم، فانها لا تشكل مدارات جزيئية ولا تشكل روابط. إن المدرات الذرية الداخلية في ذرات الجزيء لا تتداخل فيما بينها وهي تبقى لذلك على حالها في معظم الأحوال . تساهم هذه المدارات في فعل الحجب الإلكتروني للنواة ، ولكتها لا تساهم في تشكيل الروابط . أما تكاملات التغطية بين المدارات الذرية السطحية في ذرات الجزيء في عادة كبيرة (لا تنمدم هذه التكاملات إلا إذا كان هناك تباين في الخصائص التناظرية للمدارات الذرية السطحية في تشكيل الروابط التناظرية للمدارات الذرية السطحية) . وهي تدخل في تشكيل الروابط الكيميائية .

هناك طريقتان لدراسة الروابط الكيميائية في الجزيئات. في الطريقة الأولى 
تعتبر الوابطة مكونة من زوج الالكترونات وهي تتمركز بين الذرتين المرتبطتين 
إحداهما بالأخرى داخل الجزيء. لقد احتفظت هذه الطريقة بالمفهوم الكيميائي 
للرابطة وهي تدعى الرابطة التكافؤية valence bond method . أما الطريقة الثانية 
فهي طريقة المدارات الجزيئية ، حيث ينظر إلى الروابط على أنها مكونة من مدارات 
جزيئية تفطي الجزيء بكامله. يمكن حساب المدارات الجزيئية بطريقة التركيب 
الحظي للمدارات الذرية (LCAO) التي سبق الكلام عنها عند دراسة الجزيئات ثنائية 
الذرة . لكل طريقة من هاتين الطريقين في دراسة الروابط ، بعض المزايا، هذا مع 
العلم أن طريقة المدارات الجزيئية هي الطريقة السائدة ، وتؤدي إلى توضيح العديد 
من خصائص الجزيئات ، وقد انتشر استخدامها بشكل واسع في كل مجالات 
الكيمياء .

# طريقة الرابطة التكافؤية والروابط المتمركزة:

إن مفهوم رابطة التكافؤ (أو الرابطة التساهمية covalent bond) في نظرية

لوبس المتعلقة بالروابط يقوم على أساس أن الرابطة تنشأ من تشارك الذرتين المرتبطتين إحداهما بالأخرى بالكترونين بحيث يصبح في الطبقة السطحية لكل ذرة ثمانية الكترونات. يعرف هذا المبدأ باسم قاعدة الثمانية ، علماً بأن لهذه القاعدة شذوناً، لا سيما في المركبات التي تحوى عناصر انتقالية. لقد قامت طريقة رابطة التكافؤ في كيمياء الكم على أساس هذا المفهوم، أي مفهوم الرابطة التساهمية كما في نظرية لويس. منشرح هذه الطريقة عن طريق مثال جزيء الهيدروجين. يوجد في الجزيء H, الكترونان تشترك بهما الذرتان، ويكون لكل منهما طبقة الكترونية سطحية فيها الكترونان كما في ذرة الهيليوم He المستقرة. لقد وضع الكيميائيان هايتلر ولندن عام ١٩٢٧ أول صياغة كوانتيه (كمية) للرابطة في جزي و H<sub>2</sub> وذلك كمايلي:

إن الهاملتوني في جزي، الهيدروجين في جملة الواحدات الذرية هر :  $H = h_a (1) + h_b (2) - \frac{1}{r_{\rm th}} - \frac{1}{r_{\rm 2a}} + \frac{1}{r_{\rm 12}} + \frac{1}{R} \tag{$\Upsilon$}$ 

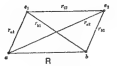
$$H = h_a(1) + h_b(2) - \frac{1}{r_{1b}} - \frac{1}{r_{2a}} + \frac{1}{r_{12}} + \frac{1}{R}$$
 (1)

حيث:

$$h_a(1) = -\frac{1}{2} \nabla_1^2 - \frac{1}{r_{1a}}$$
 (1-7)

$$h_b(2) = -\frac{1}{2} \nabla_2^2 - \frac{1}{r_{2b}}$$
 (--Y)

r<sub>2b</sub> و r<sub>2b</sub> هما بعدا الالكترون الأول عن النواتين a و b (شكل ) و r<sub>2b</sub> و و r<sub>2b</sub> بعدا الالكترون الثاني عن النواتين. أما بقية الرموز فهي موضحة على الشكل .(١)



شكل (١) جزئ الهيدروجين

إن وجود الحد  $\frac{1}{R}$  في الهاملتوني لا يسبب صعوبات رياضية في حل معادلة شرود نغر، لأنه يمكننا اعتبار المسافة بين النواتين، بمثابة وسيط استناداً إلى تقريب بورن – اوبنهايم، أي يمكننا اعتبار R ثابتة. لكن الصعوبة تنشأ عن وجود الحد  $1/r_{12}$  الذي يمثل الطاقة الكامنة الكولومية الناتجة عن تدافع الالكترونين. هذا الحد، يجعل استخدام طريقة فصل المتحولات في حل معادلة شرودنغر غير ممكن. لكن يمكن اللجوء إلى التقريب التالي: إذا كانت الذرتان R و R بعيدتين احداهما عن الأخرى. يكون التأثير المتبادل بينهما معدوماً (R = R) أو مهملاً. وفي هذه الحالة يمكن كتابة الهاملتوني لجملة اللرتين R و R على النحو التالي:

$$H' = h_a(1) + h_b(2)$$
 (Y)

ومعادلة شرودنغر لهذه الجملة:

$$H' \psi(1, 2) = E' \psi(1, 2)$$
 (8)

يمكن حلها بطريقة فصل المتحولات. هذا يعني أنه يمكن إيجاد حل لها

(γ (1, 2) على شكل جداء تابعين (دالتين) أحدهما تابع لاحداثيات الالكترون 1 والآخر تابع لاحداثيات الالكترون 2. إن أبسط الحلول هي:

$$\phi_a(1). \phi_b(2)$$
 ,  $\phi_b(1) \phi_a(2)$  (1)

حيث ، ﴿ عِثل مدار 18 على الذواة هو ، ﴿ عِثل مدار 18 على الذواة ٥. يشير الرقمان 1 و 2 إلى الالكترونين الأول والثاني . نظراً لتماثل الالكترونات وعدم المقدرة على التمييز فيما بينهما فإن كلا الحلين (٤) هو حل لمعادلة شرودنغر . هذا يعني أن أي تركيب خطي منهما هو أيضاً حل لمعادلة شرودنغر . يكن أن نعتبر إذن الحلول الخاصة لمعادلة شرودنغر لجملة ذرتين من الهيدروجين (بعيدتين عن بعضهما المعض) هي من الشكل :

$$\psi \pm = N \pm \left( \phi_a (1) \phi_b (2) \pm \phi_b (1) \phi_a (2) \right) \tag{6}$$

حيث ± N هي ثابتة التنظيم.

لكن ماذا يحصل عندما تكون المسافة R بين الذرتين a و d صغيرة أو محدودة القيمة ؟ يفترض في طريقة الرابطة التكافؤية، التي نحن في صدد الحديث عنها، أن حل معادلة شرودنغر يبقى له الشكل (٥). أيضاً، على أن تحسب الطاقة باستخدام دستور القيمة المترسطة والهاملتوني الصحيح المعلى في العلاقة (١).

إن أحد التابعين في (٥) وهو (2 ,1)  $\psi$  عِثل حالة الاستقرار في  $H_1$ ، بينما الأخر، (2 ,1)  $\psi$  عِثل حالة النهيج. يمكن التأكد في الواقع من هذا الكلام عن طريق مقارنة كثافة الشحنات الالكترونية  $^2$   $\psi$  و  $^2$   $\psi$  مع كثافة الشحنات التي كنا درسناها في طريقة المدارات الجزيئية في الفصل السابق. في الحالة (2 ,1)  $\psi$  يحصل تزايد في كثافة الشحنة الالكترونية بين النوانين a و b عا يساعد على

الاستقرار، ويجعل طاقة الجزيء أقل من مجموع طاقتي ذرتي الهيدروجين المنفصلتين إحداهما عن الأخرى. أما في الحالة ( $\Psi_-(1,2)$  فيحصل تناقص في كثافة الشحنة الالكترونية بين النواتين مما يجعل النواتين  $\Psi_-(1,2)$  وهذا يؤدي إلى عدم الاستقرار. إن طاقة الجزيء  $\Psi_-(1,2)$  في هذه الحالة تصبح أكبر من مجموع طاقتي الذرتين  $\Psi_-(1,2)$  و المستقلتين إحداهما عن الأخرى.

لنحسب الآن كثافة الاحتمال الالكترونية لالكترونين في  $H_2$  باستخدام التامين (٥):

$$\rho_{\pm}(1,2) = \psi_{\pm}^{2}(1,2) =$$

(7)

$$N_{\pm}^{2}\left[\ \varphi_{a}^{2}\ (1)\ \varphi_{b}^{2}\ (2)+\ \varphi_{b}^{2}\ (1)\ \varphi_{a}^{2}\ (2)\pm2\ \varphi_{a}(1)\ \varphi_{b}(1)\varphi_{a}\ (2)\ \varphi_{b}(2)\right]$$

إن اشارة + تقابل التابع  $\psi$  ، واشارة - تقابل التابع  $\Psi$ . يمثل المقدار  $\rho_{\pm}(1,2)$  وحدد أحد الالكترونين في نقطة معينة مع وجود الالكترون الأخر في نقطة أخرى محددة . للحصول على كنافة الاحتمال الالكترونية الناتجة عن الكترون واحد (بغض النظر عن مكان وجود الالكترون الثاني) ، نكامل المقدار (1,2) بالنسبة لاحداثيات أحد الالكترونين ، 2 مثلاً فنحصل على :  $\rho_{\pm}(1,2) \ d \ v_{2} =$ 

$$= N_{\pm}^{2} \left[ \phi_{a}^{2}(1) + \phi_{b}^{2}(1) \pm 2 S_{ab} \phi_{a}(1) \phi_{b}(1) \right] \quad (V)$$

حيث Sab هو تكامل التغطية بين المدارين ، \$ و اله

$$S_{ab} = \int \phi_a(2) \phi_b(2) dv_2 \qquad (A)$$

يدعى المقدار (1).  $\phi_{\rm b}$  (1).  $\phi_{\rm b}$  2 كثافة التغطية. تبلغ هده الكثافة قيمتها المظمى بين النواتين، لذلك نرى أنه في الحالة (2, 1).  $\psi_{\rm p}$  ، تكون الكثافة الالكترونية بين النواتين أكبر من الكثافة (1)  $\phi_{\rm p}$  4 (1).  $\phi_{\rm p}$  الناتجة عن الذرتين فيما لو لم تشكل الرابطة بينهما. أما في الحالة (2, 1).  $\phi_{\rm p}$  تكون الكثافة الالكترونية أقل من الكثافة الناتجة عن الذرتين قبل حصول التفاعل بينهما. نستنتج إذن أن  $\phi_{\rm p}$  عثل رابطة مستقرة، بينما  $\phi_{\rm p}$  عثل رابطة غير مستقرة. يقال أن  $\phi_{\rm p}$  عثل حالة رابطة (antiboding state).

 $H_2$  إن التابعين (٥) يمثلان الجزء المكاني من توابع الموجة الالكترونية للجزيء ويجب ضربهما بتوابع سبينية للحصول على توابع موجة تصف حالات الجزيء وصفاً كاملاً. يجب أن تكون توابع الموجة الناتجة عكس تناظرية بالنسبة لتبادل موضعي الكترونين أحدهما مع الآخر، وذلك استناداً إلى مبدأ باولى. إن التابع  $\psi$  (المادلة ٥) هو تناظري، لذلك يجب ضربه بتابع سبيني عكس تناظري ليكون التابع النهائي عكس تناظري. أما التابع  $\psi$  فهو عكس تناظري ويجب ضربه بتابع مبيني تناظري . يحوي جزيء  $\psi$  الكترونين وهناك تابع سبيني واحد عكس تناظري يكون ألا الكترونين وهناك تابع سبيني واحد عكس تناظري يكون المالكترونين وهو:

$$\alpha (1) \beta (2) - \beta (1) \alpha (2)$$
 (4)

أما التوابع السبينية التناظرية للا لكترونين فهي:

$$\alpha$$
 (1)  $\alpha$  (2)  
 $\alpha$  (1)  $\beta$  (2) +  $\beta$  (1)  $\alpha$  (2) (1.)  
 $\beta$  (1)  $\beta$  (2)

يان حالة الاستقرار في 
$$H_2$$
 عَثل إذن بجداء  $\psi_+$  بالتابع (٩) أي:  $\Psi_1$  (١, 2) =  $\psi_+$  (1, 2)  $[\alpha(1)\beta(2) - \beta(1)\alpha(2)]$ 

إن مسقط محصلة السبينات على محور الرابطة ، في هذه الحالة معدوم ، (S=0) وبالتالمي فان هذه الحالة هي أحادية (singlet) . إذا ضربنا الآن التابع  $(\Psi_{-}(1, 2))$  (المعادلة 0) في كل من التوابع  $(\Psi_{-}(1, 2))$  نحصل على ثلاثة توابع ، (Tiplet) : (Tiplet) : (Tiplet) :

$${}^{3} \psi (1,2) = \psi_{-} (1,2) . \begin{cases} \alpha (1) \alpha (2) \\ \alpha (1) \beta (2) + \beta (1) \alpha (2) \end{cases}$$
 (17) 
$$\beta (1) \beta (2)$$

لنحسب الآن طاقة الجزيء H<sub>2</sub> في الحالة (1,2) ψ اباستخدام دستور القيمة المتوسطة. نكتب الهاملتوني Hعلى الشل التالي:

$$H = h_a(1) + h_b(2) + h'$$
 (\\Y)

حيث:

$$h' = -\frac{1}{r_{1h}} - \frac{1}{r_{2s}} + \frac{1}{r_{12}} + \frac{1}{R}$$
 (\\\ \xi\)

و  $\mathbf{h}_{b}$  معطيان بالعلاقتين (٢). إن طاقة  $\mathbf{H}_{2}$  في الحالة  $\mathbf{H}_{b}$  ، . .

$${}^{1}E = \langle H \rangle = N_{+}^{2} \int {}^{1}\psi H {}^{1}\psi dv_{1} dv_{2} ds_{1} ds_{2}$$

حيث s<sub>2</sub> و s<sub>2</sub> المتحولات السبينية. بما أن H لا يتعلق بالسبينات يمكن اجراء التكامل بالنسبة للجزء السبيني من التابع الا<sup>1</sup> والحصول على:

$${}^{1}E = N_{+}^{2} \left\{ \psi_{+} H \psi_{+} d v_{1} d v_{2} \right\}$$
 (10)

إذا عوضنا به من (٥) نحصل على مأيلي:

$${}^{1}E = 2 N_{+}^{2} \left[ h_{a}^{aa} + h_{a}^{bb} + h_{a}^{ab} + h_{a}^{ba} + Q + A \right]$$
 (17)

حيث:

$$\begin{split} h_{a}^{aa} &= \int \; \varphi_{a} \left( 1 \right) h_{a} \left( 1 \right) \varphi_{a} \left( 1 \right) d \, v_{1} \\ h_{a}^{bb} &= \int \; \varphi_{b} \left( 1 \right) h_{a} \left( 1 \right) \varphi_{b} \left( 1 \right) d \, v_{1} \\ h_{a}^{ab} &= \int \; \varphi_{a} \left( 1 \right) h_{a} \left( 1 \right) \varphi_{b} \left( 1 \right) d \, v_{1} = h_{a}^{ba} \end{split} \tag{1V}$$

$$Q &= \int \; \int \; \varphi_{a} \left( 1 \right) \varphi_{b} \left( 2 \right) h' \, \varphi_{a} \left( 1 \right) \varphi_{b} \left( 2 \right) d \, v_{1} \, d \, v_{2} \end{split}$$

 $A = \int \int \phi_a (1) \phi_b (2) h' \phi_b (1) \phi_a (2) dv_1 dv_2$ 

بما أن وφوه و الله قرية هيدروجينية فهي حلول لمعادلة شرودنغر لذرة الهيدروجين:

$$h_a\,\varphi_a\,\,(1)=\epsilon\,\varphi_a\,\,(1)$$
 
$$(1A)$$
 
$$h_b\,\,\varphi_b\,\,(1)=\epsilon\,\varphi_b\,\,(1)$$

حيث ع الطاقة المقابلة للمدار م (أو مه ) في ذرة الهيدروجين، وهي معلومة. إذا ضربنا طرقي المعادلتين (١٨) بر (1)  $\phi_{h}(1)$  و وكاملنا نجد أن يكن أن نكتب أيضاً  $S_{ab} = h_a^{ab} = h_b^{ba} = S_{ab}$ .  $\varepsilon$  تكامل  $S_{ab} = h_a^{ab} = h_b^{bb} = \varepsilon$ التغطية بين المدارين الذريين و ف و ف ف إذا عوضنا في (١٦) نصل إلى العلاقة التالية:

$${}^{1}E = 2 N_{+}^{2} \left[ 2 \epsilon (1 + S_{nb}) + Q + A \right]$$
 (14)

يساوي ثابت التنظيم 
$$_{\pm}$$
 N إلى: 
$$N_{\pm} = \frac{1}{\sqrt{2\left(1 \pm S_{++}\right)}} \label{eq:N_poisson}$$

مكذ نجد أن:

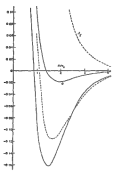
$${}^{1}E = 2 \epsilon + 2 N_{+}^{2} (Q + A)$$
 (Y1)

إذا حسبنا طاقة H في الحالة W بنفس الطريقة نجد:

$${}^{3}E = 2 \varepsilon + 2 N_{\perp}^{2} (Q - A)$$
 (YY)

يدعى التكامل Q تكامل كولوم، كما يدعى التكامل A تكامل التبادل. يبين

الشكل ( $\Upsilon$ ) تغيرات التكاملين Q و A و كذلك تغيرات  $E^1$  و  $E^3$  بتابعية المسافة  $E^3$  بين النه اثن  $E^3$  و . و . و .



شكل (٢) تحولات Q و A و  $^{1}$  و  $^{3}$  في جزئ  $H_{2}$  استاداً إلى نظرية التكافؤ

قر الطاقة  $^{1}E$  بنهاية صغرى، بينما لا يوجد في منحني  $^{3}E$  نهاية صغرى. هذا يؤكد أن الحالة  $^{1}$  هي حالة الاستقرار في الجزي  $^{1}H$  بينما الحالة  $^{3}$  فيرمستقرة.

تتميز طريقة الرابطة التكافؤية في دراسة الجزيء  $H_2$  بأنها تنبأ عن الوضع الصحيح للجزيء عندما تزداد R إلى ما لا نهاية حيث يتحول الجزيء إلى ذرتين من الهيدروجين، وتتنهي الطاقة E إلى 2. أما طريقة المدارات الجزيئية فتؤدي، عندما تزداد R إلى اللانهاية، إلى مجموعة من بروتون و E وهذا خلاف الواقع.

أما عند وضع التوازن لـ  $H_2$  فكل الطريقتين تعطي وصفاً صحيحاً للجزيء سنين فيما بعد كيف يمكن تحسين طريقة المدارات الجزيئية لكي تعطي وصفاً صحيحاً للجزيء عندما تزداد R. على الرغم من هذه الميزة لطريقة الرابطة التكافؤية ، فإنها لم تستطع على مر السنين ، منافسة طريقة المدارات الجزيئية نظراً لأن هذه الأعيرة لها قدرة كبيرة على تفسير خصائص كيميائية وفيزيائية كثيرة دون حاجة إلى اجراء حسابات طويلة ومعقدة كما هي الحال في طريقة الرابطة التكافؤية . تبقى مع ذلك هناك أهمية تاريخية للطريقة الأخيرة ، كما أنها لا تزال تستخدم في دراسة الروابط الكيميائيةولا تزال بعض المفاهيم التي أدخلتها في الكيمياء سائدة مثل مفهوم حالة التكافؤ (vybridization) ، ومفهوم الطنين المارونات في المدارات المذرية غير المدار 13 أيضاً ، ويمكن انشاء توابع تمثل الرابطة بين المذرين عن طريق التشارك في الالكترونات في المدارات المذرية غير المدار 15 أيضاً ، ويمكن انشاء توابع تمثل الروابط في الجزيء بطريقة عمائلة للطريقة التي تقدم شرحها في دراسة  $H_2$ . إن تابع المجزيء هو حاصل جداء النوابع التي تمثل الروابط في هذا الجزيء .

#### حالات التكافؤ والتهجين:

يمكن شرح مفهومي حالة التكافؤ والتهجين عن طريق دراسة الروابط في مركبات الكاربون. إن التشكل الأدنى طاقة لذرة الكربون هو: 22°22°2. يوجد في هذا التشكل الكترونان غير زوجيين في مدارين 27، ويتوقع استناداً إلى نظرية رابطة التكافؤ، أن يكون الكاربون ثنائي التكافؤ، أي أن يشكل رابطتين بينهما زاوية تساوي "90، وهي الزاوية بين محوري مدارين من النوع 2 2. لكن الواقع هو أن الكربون رباعى التكافؤ في معظم مركباته. يمكن انشاء أربع روابط

تكافؤ في الكاربون عن طريق ترقية الكترون من المدار 28 إلى مدار خال20 ، حيث يصبح هناك أربعة الكترونات فردية. تحتاج عملية الترقية هذه إلى حوالي 400 يصبح هناك أربعة الكترونات فردية. تحتاج عملية الترقية هذه إلى حوالي 400 تتشكل الروابط الأربع حول الكاربون. لا تكفي ترقية الكترون من المدار 28 إلى المدار 2P وحدها لتفسير حدوث أربع روابط متكافئة، لأن الروابط التي تشكلها الالكترونات الثلاثة في المدارات 2P متكافئة فيما بينها وتصنع زاوية مساوية لـ 90 درجة، بينما هي مختلفة عن الرابطة التي يشكلها الالكترون الموجود في 28. لكن التجربة تبين أن الروابط في 4CH مثلاً متكافئة، وتصنع فيما بينها زوايا متساوية وتساوى (109).

لقد رأينا في الفصل الثامن أن التشكل  $28^2 28^2 28^2$  لذرة الكاربون يؤدي إلى الحدود  $10^3$  و  $10^3$  و  $10^3$  . هذه الحدود (أو مستوبات الطاقة) هي حدود طيفية، بمعنى أنه يمكن الكشف عن وجودها من دراسة الطيف التجريبي للذرة. إن طيفية، بمعنى أنه يمكن الكشف عن وجودها من دراسة الطيف التجريبي للذرة. إن التشكل الناتج عن ترقية الكترون 28 إلى مدار 29 هو يؤدي إلى عدد من الحدود الطيفية هي  $10^3$  ,  $10^3$  ,  $10^3$  ,  $10^3$  , واخفهها طاقة هو  $10^3$  ,  $10^3$ 

إن حالة التكافؤ ليست حالة طيفية ، لهذا لا يكن مشاهدتها عن طريق دراسة

الطيف. إنها مفهوم يسمح بوصف حالة الذرة عندما تكون مرتبطة بذرات أخرى داخل الجنزي. لقد أمكن بيان أن حالة ذرة الكاربون المرتبطة بأربع روابط متكافئة هي تركيب خطي من عدد من الحالات الطيفية التي تنتمي إلى عدد من الحدود، لكننا لن نذكر تفصيلات هذا التركيب هنا، أي أننا لن نعطي هنا توابع الموجة التي تمثل حالات التكافؤ، بل سنكتفي ببيان نوع المدارات الذرية التي تدخل في تركيب الروابط وهذا ينقلنا للحديث عن التهجين.

من الواضح ان المدارات الذرية التي تدخل في تشكيل أربع روابط متكافئة لذرة الكاربون لابد أن تكون مدارات متماثلة أو متكافئة وتصنع فيما بينها زوايا متساوية، كل منها تساوى "100، يمكن الوصول إلى مدارات ذرية تحقق هذه الشروط عن طريق تركيب المدارات 2s و 2P. تدعى المدارات الناتجة مدارات هجينة.

هناك عدة أنواع للمدارات الهجينة نذكر منها مايلي:

١- المدارات الهجيئة من النوع sp : يكن الحصول من أحد المدارات
 ٩ والمدار S على تركيين خطين (أي مدارين) منظمين هما:

$$d_1 = \frac{1}{\sqrt{2}} (s+p) \qquad (1-YY)$$

$$\mathbf{d}_2 = \frac{1}{\sqrt{2}} (\mathbf{s} - \mathbf{p}) \tag{$\mathbf{4}$}$$

إن الزاوية بين محوري هذين المدارين تساوى °180. يبين المخطط على الشكل (٣) شكلي هذين المدارين.



شكل (٣) : المدارات الهجينة من النوع 5P

تدعى المدارات الهجيئة المكونة من المدارين p وs المدارات ( sp) كما تدعى أيضا المدارات القطرية نظراً لأن محاورها تصنع زاوية 180° فيما بينها.

٧- المدارات الهجيئة من النوع sp² : يكن الحصول من المدار s ومدارين من المدارات الثلاثة g ، على ثلاثة مدارات هجيئة تصنع محاورها فيما بينها زوايا متساوية كل منها تساوى 120° ، وهي:

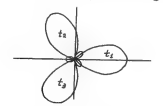
$$t_1 = \frac{1}{\sqrt{3}} \left( s + \sqrt{2} p_x \right) \tag{1-17}$$

$$t_2 = \frac{1}{\sqrt{3}} \left( s - \frac{1}{\sqrt{2}} p_x + \sqrt{\frac{3}{2}} p_y \right)$$
 ( $\psi$ -YY)

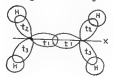
$$t_3 = \frac{1}{\sqrt{3}} \left( s - \frac{1}{\sqrt{2}} p_x - \sqrt{\frac{3}{2}} p_y \right)$$
 (4-77)

يين المخطط على الشكل (٤) أشكال هذه المدارات وهي تدعى مدارات من النوع  $(sp^2)$  أو مدارت ثلاثية القطر  $(sp^2)$ . تقع محاور هذه المدارات في مستوى واحد. ثجد هذا النوع من المدارات في المركبات الهيدروكاربونية التي فيها رابطة مضاعفة مثل مركب الايشاين  $(sp^2)$  إذا اعتبرنا محور تناظر الجزيء

الذي يم بذرتي الكربون هو المحور  $\overrightarrow{Ox}$  نرى أن المدارين t على ذرتي الكربون يشكلان رابطة من النوع  $\overrightarrow{Ox}$  بين هاتين الذرتين ، (الشكل 0) ، بينما يشكل كل من الممالين  $t_3$  و  $t_3$  على ذرة الكربون الأولى أو الثانية رابطة  $\overrightarrow{Ox}$  مع مدار 1 من ذرة هيد وجين . هكذا تتشكل في جزيء الأيثلين خمس روابط  $\overrightarrow{Ox}$  تقع محاورها في مستو واحد هو المستوى  $\overrightarrow{Ox}$  . أما المدارين P على ذرتي الكاربون (غير مبينين في الشكل 0) ، فلا يدخلان في تشكيل الروابط $\overrightarrow{Ox}$  ، لكنهما يشكلان رابطة من نوع آخر تدعى الرابطة  $\overrightarrow{Ox}$  . هنا وابطة من نوع إحداهما من النوع  $\overrightarrow{Ox}$  والأخرى من النوع  $\overrightarrow{Ox}$  .



شكل (1): المدارات الهجيئة من النوع (5P²)



شكل (٥): الروابط ٥ ني جزي، الايتبلين

"- المدارات الهجيئة من النوع  $(\hat{p}^3)$ : يكن الحصول من المدارات  $p_{XP}$  و $p_{XP}$   $p_{ZP}$   $p_{ZP}$  منا المدارات متكافئة تصنع محاورها فيما بينها زاويا متساوية كل أربعة مدارات متكافئة تصنع محاورها فيما بينها زاويا متساوية كل منها تساوى "100 تقريباً ، هذه المدارات هي:

$$T_1 = \frac{1}{2} (s + p_x + p_y + p_z)$$
 (1-78)

$$T_2 = \frac{1}{2} (s + p_x - p_y - p_z)$$
 (-78)

$$T_3 = \frac{1}{2} (s - p_x + p_y - p_x)$$
 (=-78)

$$T_4 = \frac{1}{2} (s - p_x - p_y + p_z)$$
 (3-78)

تتجه محاورهذه المدارات نحو رؤوس هرم رباعي الوجوه تقع الذرة في مركزه كما هو مبين على الشكل (٦). تشكل هذه المدارات روابط من النوع σ مع مدارات من ذرات أخرى.

إن المدارات الذرية التي تدخل في تشكيل الروابط C-H في مركب الميثان مثلاً هي مدارات من النوع (s p x) المتمركزة على ذرة الكربون. كل مدار منها يشكل رابطة α مع مدار 18 من ذرة هيدروجين.

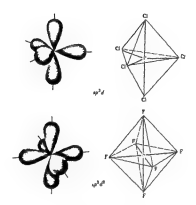


شكل (١): مقارات هجيئة من النوع ( sp 3 ) تنجه محاررها تحو رؤرس هرم رباعي

يمكن الحصول على مدارات هجيئة من أنواع أخرى بدءاً من المدارات الذرية p,s و d نذكر منها على سبيل المثال النوعين التاليين من المدارات الهجينة التي يدخل في تركيبها مدارات ذرية من النوط d:

\$- المدارات الهجينة من النوع  $\rm sp^3d$  : يكن الحصول من المدارات و  $\rm gp_{g} P_{g} P_{g} P_{g} P_{g} P_{g}$  . يكن الحصول معاورها فيما و  $\rm gp_{g} P_{g} P_{g} P_{g} P_{g} P_{g}$  . يبنها زوايا مساوية إلى  $\rm gp_{g} P_{g} P_{g} P_{g} P_{g}$  . يبن الشكل (۷) اتجاهات محاورهذه المدارات، نجد هذا النوع من المدارات في المركب  $\rm gp_{g} P_{g} P_{g} P_{g} P_{g} P_{g}$  .

9- المدارات الهجينة من النوع  $SP^3d^2$ : نشأ هذه المدارات من المدارات اللدية  $P_x$ ,  $P_y$ ,  $P_x$ ,  $P_z$  ومدارين من النوع  $P_z$ ,  $P_z$ ,  $P_z$  مدارات المداره المع بعضها البعض زوايا متساوية تساوي  $SP_z$  درجة. كما هو مبين على الشكل (V). نجد هذا النوع من المدارات في مركب  $SP_z$  مثلا.



الشكل ((٧)): للداوات الهجيئة من النوعين P3 d2. s P3 d

## الطنين والأشكال القانونية:

هناك عدد كبير من الجزيتات والايونات لا يمكن تمثيلها ببنية تكافؤية واحدة ذات روابط أحادية أو روابط متعددة. مثلاً، في حمض الخل يختلف طول الرابطتين كاربون-أوكسجين، عن بعضهما البعض ويمكن تمثيل هذا المركب ببنية أو

ولكن في أبون الاسيتات يتساوى طولا الرابطتين: كاربون-أوكسجين كما تتوزع الشحنة السالبة بالتساوي على ذرتي الاوكسجين ولايمكن تمثيل هذه البنية بالصيغة الكلاسيكية Aء المبينة فيما يلى:

$$CH_3 - C_{0}^{1/0}$$
  $CH_3 - C_{0}^{1/0} O^{-1/2}$ 
 $CH_3 - C_{0}^{1/0} O^{-1/2}$ 

ويجب علينا هنا إما أن نعتمد صيغة غير مألوفة مثل الصيغة B أو أن نفتش عن طريقة أخرى لتمثيل الاسبتات. إن الجواب على هذه المشكلة يعطى من خلال نظرية الطنين الكلاسيكية، علماً بأن هذه النظرية ليس لها ضرورة من وجهة نظر المدارات الجزيئية، لكن استعمالها لازال شائعاً لاسيما من قبل الكيميائين العضويين لذلك رأينا أن تحدث عنها قليلاً.

يفترض في نظرية الطنين، أن بنية أيون الاسبتات هي حد وسط بين بنيتين كلاسيكيتين. تدعى البنية الكلاسيكية، الشكل الفانوني (canonical form). ويقال أن يبنة الايون هي: هجين طنيني من شكلين قانونين:

إن وجود سهم برأسين بين الشحلين يعني أن الايون لايمكن تمثيله تمثيلا

صحيحاً بإحدى البنيتين، بل هو وسط بينهما. لابد من الاشارة هنا إلى أن كلمة طنين توحي بوجود انتقال متناوب بين الشكلين القانونيين ويجب أن نؤكد أن واقع الأمر يختلف عن ذلك. فالبنية الهجينة لا تعني أنها تارة هي بنية أولى وتارة أخرى بنية ثانية. فالبغل مثلاً هو حيوان هجين من فرس وحمار، ولكن لا يعني أن البغل هو تارة حصان وتارة حمار، لكنه حيوان ذو خصائص تقع بين خصائص الحصان

لقد أدى مفهوم الهجين الطنيني إلى ادخال مفهوم طاقة الطنين التحوين التحوين الطنينية الهجينة أدنى من طاقة أي من البنى الفانونية التي تتكون منها. تعرف طاقة الطنين بأنها الفرق بين طاقة المركب الحقيقية (أي طاقة البنية الهجينة) والطاقة المقابلة للبنية القانونية. هذا التعريف يؤدي أحياناً للوقوع في خطأ، وذلك لأنه ليس من الضروري أن تكون طاقة البنى القانونية متساوية فيما بينها ومن الصعب في هذه الحالة تحديد طاقة الطنين بشكل واضح لا لبس فيه، منبين فيما بعد أن نظرية المدارات الجزيئية تتغلب على جميع هذه الصعوبات.

# نظرية المدارات الجزيئية:

تقوم نظرية المدارات الجزيمية على فرضية أساسية هامة وهي أن الالكترونات في الجزيء تتحرك في مدارات غير متمركزة بالفروورة في الجزيء تتحرك في مدارات غير متمركزة بالفروورة في أمكنة الروابط، كما يفترض ذلك في نظرية الرابطة التكافؤية. هذا لا يعني أن الروابط المتمركزة لا وجود لها في اطار نظرية المدارات الجزيمية، لكن تفسير تشكل الروابط وتوابع الموجة التي تمثل هذه الروابط تختلف عما هي عليه في نظرية الرابطة التكافؤية.

سنين فيما يلي الصيغة الأساسية لنظرية المدارات الجزيئية. ثم نشير إلى طرق حسابات المدارات (اي التوابع التي تمثل المدارات) وحساب الطاقة. هناك طرق متنوعة لحساب المدارات وحساب الطاقة تختلف فيما بينها بمستوى التقريب الذي تدخله في جسم النظرية الاساسية.

نعتبر فيما يلي أن النوى في الجزيء ثابتة في مواضع محددة وأن الالكترونات تتحرك في حقل هذه النوى. تستند هذه الفرضية إلى تقريب بورن-اوبنها عر الذي مر الكلام عنه.

يكتب الهاملتوني، استنادا إلى هذا التفريب على النحو التالي:

$$H_{el} = \sum_{i=1}^{n} \left[ -\frac{1}{2} \nabla_{i}^{2} - \sum_{a} \frac{Z_{a}}{r_{ia}} \right] + \sum_{i \le i} \sum_{si} \frac{1}{r_{ii}}$$
 (Yo)

حيث يشير المدليل i إلى الالكترون ، وه إلى النواة ري Z شحنة النواة . إن المقدار بين القوسين في العلاقة السابقة هو طاقة الألكترون i الحركية وطاقته الكولومية الناتجة عن الحقل الكهربائي للنوى في الجزيء . يرمز إلى هذا المقدار بالرمز (أ a):

$$h(i) = -\frac{1}{2} \nabla_i^2 - \sum_i \frac{Z_a}{r_i}$$
 (Y1)

حيث  $\mathbf{r}_{ij}$  هي المسافة بين الالكترون  $\mathbf{r}_{ij}$  والالكترون  $\mathbf{r}_{ij}$  عثل الحد بين القوسين في الملاقة السابقة طاقة الالكترون  $\mathbf{r}_{ij}$  الناتجة عن حركته وتجاذبه مع النرى وتنافره مع بقية الالكترونات في الجنريء. عثل الهاملتوني:  $\mathbf{H}_{ai}$  مجموع طاقات الالكترونات ، لكنه لا يشمل الطاقة الكولومية الناتجة عن تنافر النرى فيما بينها والتي تساوى إلى:

$$\sum_{a<}\sum_{b}\,\frac{Z_{a}\,Z_{b}}{R_{a\,b}}$$

حيث  $R_{ab}$  المسافة بين النواتين  $R_{ab}$  . هذا المقدار ثابت من أجل تشكل معين للنوى ، لذلك ليس من الضروري ادخاله في عبارة الهاملتوني، بل يمكن اضافة قيمته إلى الطاقة الناتجة  $H_{al}$  في نهاية الحسابات . إن ذلك لا يغير من حلول معادلة شرودنغ . تعود المسألة إذن إلى إيجاد حلول معادلة شرودنغ رالتالية :

$$H_{el} \Psi = E_{el} \Psi \tag{YA}$$

لابد هنا من التقريب. هناك عدة طرق للتقريب. تصنف هذه الطرق حسب نوع التقريب المستخدم.

غوذج الالكترونات المستقلة:

إن أبسط الطرق لحل المعادلة (٢٨) هي التي تهمل الحد  $\frac{1}{r_{ij}} > \sum_{i} \frac{1}{r_{ij}}$  في عبارة الهاملتوني ونكتب الهاملتوني التقريبي على الشكل التالي :

$$H' = \sum_{i} h(i) \tag{Y4}$$

فتصبح معادلة شرودنغر التقريبية كما يلي:

$$\left(\sum_{i} h(i)\right) \psi = E_{ei} \dot{\psi} \tag{(4.5)}$$

يمكن حل هذه المعادلة بطريقة فصل المتحولات، أي يمكن إيجاد حلول لها على شكل جداه (حاصل ضرب):

$$\psi(1, 2,..., N) = \psi_1(1) \psi_2(2)... \psi_N(N) \equiv \prod_{i=1}^N \psi_i(i)$$
 (\*1)

كل تابع  $\Psi_i$  يتعلق بإحداثيات الكترون واحد فقط. إن الطاقة  $E_{ai}^{'}$  تصبح في هذه الحالة مكونة من مجموعة حدود:

$$E'_{el} = \varepsilon_1 + \varepsilon_2 + ... + \varepsilon_N = \sum_{i=1}^{N} \varepsilon_i$$
 (TY)

حيث  $_{13}$  تمثل طاقة الالكترون  $_{1}$  في الجزيء وهي طاقته الحركية مع طاقته الكولومية الناتجة عن جلب النوى إليه. إذا عوضنا ( $_{1}$ ) و( $_{1}$ ) في ( $_{1}$ ) وقسمنا الناتج على الجداء( $_{1}$ )  $_{1}$   $_{1}$  تتحول المعادلة ( $_{1}$ ) إلى  $_{1}$  معادلة من الشكار:

$$h\left(i\right)\psi_{i}\left(i\right)=\epsilon_{i}\;\psi_{i}\left(i\right) \tag{TT}$$

هذه المعادلة ذات متحول واحد ومن السهل إيجاد حلولها. تدعى التوابع (أ) إلا التي تحقق هذه المعادلة: المدارات الجزيشة. إن على طاقة الالكترون الموجود في المدار إلا. هذه الطريقة في إيجاد حلول معادلة شرودنغر للجزيء سيئة لأن إهمال التنافر بين الالكترونات يؤدي إلى أخطاء ليس فقط في حساب المدارات، أي حساب التوابع إلا، بل أيضاً في حساب طاقة الجزيء. إن الطاقة المحسوبة من (٣٣) الاتساوي الطاقة االاكترونية الصحيحة. يمكن تحسن التنائج

كما يلي: عوضاً عن أن نهمل الحد $\sum_{i \in J} \sum_{j \in J} (1/r_{ij})$  كما يلي: عرضاً عن أن نهمل الحد $\sum_{i \in J} \sum_{j \in J} (1/r_{ij})$  الهاملتوني المعطى في المعادلة (۲۷) على النحو التالي:

$$H'_{el} = \sum_{i} [h(i) + \overline{V}(i)] = \sum_{i} h_{eff}(i)$$
 (YE)

حيث ( $\overline{V}$  هو متوسط الطاقة الكولومية الناتجة عن التنافر بين الالكترون وسائر الالكترونات في الجزيء. إن معرفة قيمة ( $\overline{V}$  تتطلب في الواقع معرفة المدارات التي تتحرك فيها الالكترونات وهذا غير معلوم، لهذا يترك المقدار ( $\overline{V}$  كرسيط غير محدد ويعتبر الهاملتوني  $H_{\rm min}$  مساوياً إلى مجموع مؤثرات ( $H_{\rm min}$  المقلق كل منها بالكترون واحد، لكنها غير محددة تماماً. يدعى ( $H_{\rm min}$  المؤثر الفعال. إذا عوضنا الآن ( $V_{\rm min}$  المن ( $V_{\rm min}$  المعالم المعالم المالكان ( $V_{\rm min}$  المن ( $V_{\rm min}$  المعالم المعالم المالكة التالية:

$$\left(\sum_{i} h_{off}(i)\right) \psi = H_{ol} \psi \tag{70}$$

هذه المعادلة لها نفس شكل (٣٠) وحلولها أيضاً لها نفس شكل التابع (٣١)، حيث التوابع (أ) ، إلا الأن هي حلول للمعادلة التالية :

$$h_{eff}(i) \psi_i(i) = \varepsilon_i \psi_i(i)$$
 (47)

يتوقف حل هذه المعادلة على معرفة ( $\hat{i}$   $\hat{h}_{af}$  ( $\hat{j}$  ) مورفة ( $\hat{i}$   $\hat{V}$  , ولكن جرت المعادة هنا على أن يترك ( $\hat{i}$   $\hat{i}$   $\hat{j}$  غير محدد، وعلى أن تعتبر التكاملات التي يدخل فيها هذا المؤثر بمثابة وسطاء تحدد قيمها استناداً إلى اعتبارات كيميائية، وذلك عن طريق حساب بعض الخصائص الكيميائية (مثل طاقة الجزيء) بتابعية هذه التكاملات، ثم تحديد قيمها بشكل يتوافق مع القياس التجريبي. تدعى هذه

الطرق: (empdirical methods). من هذه الطرق طريقة هوكل (Hickel) التي سيأتي الكلام عنها. تحسب قيم التكاملات هنا استناداً إلى معرفة بعض خصائص مجموعة صغيرة من الجزيئات، ثم تستخدم التكاملات الناتجة في حساب الخصائص الأخرى لمجموعة كبيرة من جزيئات الأجسام المتماثلة كيميائياً كالهيدروكاربونات وغيرها.

## طريقة هوكل ودراسة الهيدروكاربونات المترافقة:

لقد لاقت طريقة هوكل نجاحاً كبيراً في دراسة الهيدروكاربونات المترافقة واكتسبت شهرة كبيرة بين الكبميائيين نظراً لبساطتها. تقوم هذه الطريقة على الأسس التالية:

١- يمكن اعتبار الجزيء مكرناً من جزئين، الفُلب، وهو يشمل النوى والالكترونات في المدارات الذرية 18 والالكترونات في المدارات الدرية 18 وهي لاتشكل روابط فيما بينها نظراً لأن تكاملات التفطية بين المدارات 18 مهملة أو معدومة، والجزء الآخر يتكون من الالكترونات السطحية أو الكترونات التكافؤ، وهي التي تدخل في تشكيل المدارات الجزيئية وتشكيل الروابط.

Y - تقسم الالكترونات السطحية أيضاً إلى الكترونات من النوع π وهي التي توجد في مدارات خزيئية ناتجة عن تراكيب خطية من مدارات ذرية من النوع  $P_χ$  و P و الكترونات من النوع سيغما (σ) وهي التي توجد في مدارات حزيئية ناتجة عن تراكيب خطية من مدارات ذرية من النوع  $P_χ$  و  $P_χ$  حيث المحور  $P_χ$  يقع في المستوى الذي يحوي ذرات الكاربون).

٣- يفترض إضافة إلى ذلك أن المدارات الجزيئية من النوع σ والتي تشكل
 هيكل الروابط σ في الجزيء لها تركيب ثابت لايتغير ويمكن بالتالي دراسة

الالكترونات π لوحدها، على أن نعتبر الالكترونات σ جزءاً من قلب الجزيء. هذا يسمع لنا بإدخال تأثير هذه الالكترونات عن طريق المؤثر الفعال h.

٤- تعتبر المدارات الجزيئية من النوع π حلولاً للمعادلة (٣٦). لإيجاد هذه

الحلول يستخدم تقريب التركيب الخطى للمدارات الذرية ، LCAO ، أي :

$$\psi_{i} = \sum_{\mu} C_{i\mu} \phi_{\mu} \tag{\UpsilonV}$$

حيث ، فه هي المدارات الذرية P أو P على ذرات الكاربون.

(variation خيجاد قيم الأمثال  $c_{i\mu}$  في ( $c_{i\mu}$ ) نستخدم نظرية التحول (theorem) أي نحسب الطاقة  $c_{i\mu}$  باستخدام دستور القيمة المترسطة، بتابعية الأمثال. ونحصل على الأمثال  $c_{i\mu}$  ثم نعدم المشتقات الجزئية للطاقة بالنسبة لهذه الأمثال. فنحصل على مجموعة معادلات تدعى secular equations أو معادلات التحول.

يمكن في الواقع الحصول على معادلات التحول بالطريقة المبسطة التالية: نعوض (٣٧) في (٣٦):

$$h \sum_{\mu} C_{\mu} \phi_{\mu} = \epsilon \sum_{\mu} C_{\mu} \phi_{\mu} \tag{TA}$$

حيث كتبنا هنا h عوضاً عن h<sub>er</sub> (1) لتبسيط الكتابة . إذا ضربنا طرفي المساواة السابقة بـ في وكاملنا نحصل على المعادلة التالية :

$$\sum_{\mu} C_{\mu} h_{\nu\mu} = \varepsilon \sum_{\mu} C_{\mu} S_{\nu\mu} \tag{T4}$$

لقد رمزنا بي h إلى التكامل التالي:

$$h_{v\mu} = \int \phi_v h \phi_\mu dv \qquad (\xi \circ)$$

يدعي  $h_{\nu\mu}$  العنصر المتريسي للمؤثر h. أما  $u_{\nu\mu}$ فهر تكامل التنطية بين المدارين  $\phi_{\nu\mu}$  :

$$S_{v\mu} = \int \phi_v \phi_\mu dv \qquad (\xi 1)$$

إذا جعلنا الآن u في المعادلة (٣٩) تأخذ جميع القيم من 1 إلى N، حيث N عدد المدارات الذرية، نحصل على مجموعة المعادلات النالية وهي المعادلات التحولية:

$$\mathbf{C}_{1}\left(\mathbf{h}_{11}-\boldsymbol{\varepsilon}\right)+\mathbf{C}_{2}\left(\mathbf{h}_{12}-\mathbf{S}_{12}\;\boldsymbol{\varepsilon}\right)+..+\mathbf{C}_{N}\left(\mathbf{h}_{1N}-\mathbf{S}_{1N}\;\boldsymbol{\varepsilon}\right)=0$$

$$\mathbf{C}_{1}\left(\mathbf{h}_{21} - \mathbf{S}_{21}\ \boldsymbol{\varepsilon}\right) + \mathbf{C}_{2}\left(\mathbf{h}_{22} - \boldsymbol{\varepsilon}\right) + ..+ \mathbf{C}_{N}\left(\mathbf{h}_{2N} - \mathbf{S}_{2N}\ \boldsymbol{\varepsilon}\right) = 0$$

. . .

. . .

$$C_1(h_{N1} - S_{N1} \epsilon) + C_2(h_{N2} - S_{N2} \epsilon) + ... + C_N(h_{NN} - \epsilon) = 0$$

 $C_N,..,C_3, C_2, C_1$  إن المجاهيل في هذه المعادلة هي الأمنال  $C_1,...,C_3$  إن مجموعة المعادلات التحولية هذه هي مجموعة متجانسة بدون طرف ثان  $C_1,...,C_3$  وليس لها حلول غير الصفر إلا إذا كان المين من أمنال المجاهيل معدوماً ، أي إذا كان :

$$\begin{vmatrix} h_{11} - \varepsilon & h_{12} - S_{12} \varepsilon & ... & h_{1N} - S_{1N} \varepsilon \\ h_{21} - S_{21} \varepsilon & h_{22} - \varepsilon & ... & h_{2N} - S_{2N} \varepsilon \\ ... & ... & ... \\ h_{N1} - S_{N1} \varepsilon & h_{N2} - S_{N2} \varepsilon & ... & h_{NN} - \varepsilon \end{vmatrix} = 0$$
 (27)

هذه المعادلة هي من الدرجة N بالنسبة لـ ع وهي تُدعى المعادلة المميزة: (characteristic equation). تُدعى جذورها، أي قيم ع الناتجة، القيم الخاصة. إن عدد هذه القيم أو الجذور هو N قيمة، نرمز لها بـ  $\{\xi_1, \dots, \xi_3, \dots, \xi_3, \dots, \xi_n, \dots, \xi_$ 

$$\int \psi^2 \, dv = \sum_{\mu} \sum_{\nu} C_{\mu} C_{\nu} S_{\mu\nu} = 1$$
 (£ \xi)

نستنتج إذن أن كل قيمة لـع يقابلها مجموعة من الأمثال، أي يقابلها مدار له (المعادلة ٣٧)، هذا يعني أن عدد المدارات الجزيئية الناتجة يساري N، وهو نفس عدد المدارات الذرية المستخدمة في التركيب الخطي (٣٧). أما قيمة ع المقابلة للمدار فهي طاقة هذا المدار كما هو واضح من (٣٨).

٦- تُبسط الحسابات في طريقة هوكل على النحو التالي:

 أ - تستخدم المدارات الذرية من النوع P لإنشاء المدارات الجزيئية (العلاقة ۳۷) بحيث يكون هناك مدار P من كل ذرة كاربون. إن محور المدار P عمودي على مستوى الجزيء. ب – تعتبر هذه المدارات منظمة ومتعامدة فيما بينها، أي أن تكامل التغطية
 بحقة العلاقة التالية:

$$S_{nn} = 1$$
 ,  $S_{nn} = 0$   $(v \neq \mu)$  (20)

جـ – تُعتبر التكاملات  $h_{uv}$  أو العناصر المتريسية القطرية للمؤثر h، وسطاء

وهي متساوية القيمة ، أي : 
$$h_{--} = \alpha \quad (\upsilon = 1, 2, 3, ..., \mathbb{N}) \tag{$\xi$}$$

أما التكاملات h<sub>op</sub> ، h و ψ (0 غون مهملة إذا لم يكن المداران الذريان υ و μ موجودين على ذرتين مرتبطتين ببعضهما (أو متجاورتين) وهي تساوي نفس القيمة إذا كان المداران μ و υ موجودين على ذرتين مرتبطتين ببعضهما.

$$h_{vu} = \beta$$
  $(\mu_{vu} = \beta)$  (1-2 $\nu$ )

$$h_{vu} = 0$$
 (ليس ني جوار  $\mu$ ) (ساس ني جوار  $\nu$ ) (ح-٤٧)

جرت العادة على تسمية التكامل α تكامل كولوم، والتكامل β تكامل الطنين. تأخذ المعادلة المميزة (٤٣)، استناداً إلى ذلك الشكل المبسط التالى:

$$\begin{vmatrix} \alpha - \epsilon & \beta & 0 & \dots & 0 & 0 \\ \beta & \alpha - \epsilon & \beta & \dots & 0 & 0 \\ \dots & & & & & \\ \vdots & & & & & \\ 0 & 0 & 0 & \dots & \beta & \alpha - \epsilon \end{vmatrix} = 0$$
 (£A)

إن جذور هذه المعادلة تتعلق بالوسيطين  $\alpha$  و $\beta$  فقط . يمكن تحديد قيم هذين

الوسيطين عن طريق مساواة بعض المقادير المحسوبة بالقيم المقاسة بالتجربة. سنعطى فما يلي بعض الأمثلة التطبيقية.

#### تطبيقات طريقة هوكل:

#### 1- المدارات الجزيئية في جزيء الايثيلين بـ C2 H4-

نفترض أن هذا الجزيء يتكون من قلب ومن الكترونات  $\pi$ . أما القلب فيتكون من نوى ذرتي الكاربون وذرات الهيدوجين. إن المدارات 8 في ذرتي الكاربون لاتدخل في تشكيل الروابط أو في تشكيل المدارات الجزيشة، فهي تبقى على حالها وتشكل جزءاً من قلب الجزيء . يحوي قلب الجزيء أيضاً الروابط 8 المكونة من المدارات الهجيئة 8 8 على ذرتي الكاربون والمدارات 8 على ذرات الهيدوجين، كما هو موضح على الشكل (٥). أما الالكترونات  $\pi$  خارج القلب فهي ترجد في مدارت جزيشة. تتكون هذه المدارات من تركيب خطي من المدارات 9 على ذرات الكاربون والتي لم تدخل في النهجين 8 8 عنك مداران 9 فقط في جزيء الايشيلين على ذرتي الكاربون، لهذا تكتب المادلة (8) على الشكل التالى:

$$\Psi = C_1 P_1 + C_2 P_2$$
 (٤٩) و المعادلات التحولية (٤٢) تصبح كما يلي:

$$C_1 (\alpha - \varepsilon) + C_2 \beta = 0$$
 (0.)

 $C_1 \beta + C_2 (\alpha - \varepsilon) = 0$ 

والمعادلة المميزة (٤٨) تأخذ الشكل التالي:

$$\begin{vmatrix} \alpha - \varepsilon & \beta \\ \beta & \alpha - \dot{\varepsilon} \end{vmatrix} = 0 = (\alpha - \varepsilon)^2 - \beta^2$$
 (0.)

هذه المعادلة هي من الدرجة الثانية ولها جذران هما:

$$\epsilon_{_{1}}=\alpha+\beta$$
 ,  $\epsilon_{_{2}}=\alpha-\beta$  (or)

نعوض  $_1 \Rightarrow (أي β + α)$  في المعادلتين (٥٠)، فنحصل من الأولى منهما لد :

$$C_1 (\alpha - \alpha - \beta) + C_2 \beta = 0$$

$$-C_1 \beta + C_2 \beta = 0$$

$$C_1 = C_2$$
 :

تؤدي المعادلة الثانية من (٥٠) إلى نفس النتيجة. إن المدار الجزيئي الأول هو إذن:

$$\Psi_1 = C_1 P_1 + C_2 P_2 = C (P_1 + P_2)$$

حيث وضعنا  $V_1 = C_2 = C_3 = C$  استناداً إلى تنظيم التابع  $V_1$ 

$$\int \ \psi_1^2 \ dv = 1 = C^2 \int \ (P_1 + P_2)^2 \ dv$$

$$1 = C^{2} \left[ \int P_{1}^{2} dv + \int P_{2}^{2} dv + 2 \int P_{1}P_{2} dv \right]$$

$$1 = C^{2} \left[ 1 + 1 + 2 \times 0 \right] = 2 C^{2}$$

 $C = 1/\sqrt{2}$ 

إن المدار الجزيشي ψ إذن هو:

$$\Psi_1 = \frac{1}{\sqrt{2}} \left( P_1 + P_2 \right) \tag{or}$$

إن طاقة هذا المدار هي:

$$\varepsilon_i = \alpha + \beta$$
 (01)

إذا عوضنا الآن  $\epsilon_2$ ، أي ( $\alpha$  –  $\beta$ )، في ( $\epsilon_1$ ) نجد:  $\epsilon_2$ ، وبعد تنظيم المدار الجزيثي الناتج نصل إلى:

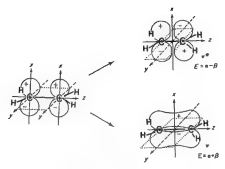
$$\Psi_2 = \frac{1}{\sqrt{2}} (P_1 - P_2) \tag{00}$$

طاقة هذا المدار هي:

$$\varepsilon_2 = \alpha - \beta$$
 (67)

إن التكاملين  $\alpha$  و $\beta$  سالبا القيمة، لهذا فإن  $\epsilon_1 < \epsilon_2$  والمدار  $\psi$  هو مدار رابط، بينما  $\alpha$  يهمضاد للربط. يشبه المداران  $\gamma$  و  $\gamma$  المدارين  $\gamma$  و  $\gamma$  في الجزيء  $\gamma$ .

يكن تمثيل النتائج السابقة بالمخطط على الشكل (٦) التالي:



شكل (٦): المعاوان الجنهيان في الايثيلين

يجب أن تلاحظ هنا، أنه على الرغم من الشبه بين المدارين  $\psi_1$  من  $\psi_2$  من  $\pi_0$  هن  $\pi_0$  هي و  $\pi_0$  هي جهة والمدارين  $\pi_0$  هي جزيء  $\pi_0$  من جهة أخرى، فإن المدارين  $\pi_0$  و  $\pi_0$  ليسا متعددين كما هي الحال في المدارات  $\pi$  في الجزيئات ثنائية الذرة.

يتص جزيء الأيشيلين الضوء في المنطقة فوق البنفسجية الفريبة. يسبب هذا الامتصاص انتقال الكترون  $\pi$  من المدار الرابط  $\psi_1$  إلى المدار المضاد للربط  $\psi_2$  تساوي طاقة الانتقال إلى الفرق بين طاقتي المدارين (في تقريب هوكل فقط)، أي:  $\hbar \, \nu = \epsilon_2 - \epsilon_1 = -2 \, B$ 

عكن إذن تقدير قيمة الرسيط β من معرفة α ، أي من دراسة طيف امتصاص الايثيلين. يمكن اعتبار قيمة β تقريباً متساوية في جميع مركبات الكربوهيدرات، وهذا يسمح باستخدام هذه القيمة في حساب خصائص هذه المركبات. إن معرفة قيمة الوسيط α ليست ضرورية في معظم الحالات ولاسيما

في دراسة الطيوف، ولكن على الرغم من ذلك يكن تقدير قيمة α استناداً إلى قياس طاقة التأين لجزيء الايشيلين. يمكن اعتبار طاقة تأين الكترون πمن المدار  $ψ_1$  مساوية إلى طاقة هذا المدار (يدعى هذا: تقريب Koopman). إذا رمزنا لطاقة التأين ω1 يمكن أن نكتب:

$$I = -\epsilon_1 = -(\alpha + \beta) \tag{6A}$$

إذا كانت eta معلومة من دراسة الطيف، يمكن حساب lpha من معرفة طاقة التأين. يمكن استخدام القيم الناتجة لـ eta و lpha في المركبات الكربوهيدراتية الأخرى.

٢- المدارات الجزيئية في البوتاديئين ٢- ١

تتكون المدارات الجزيئية من النوع  $\pi$  في  $C_4$   $H_6$  من تركيب المدارات  $P_x$  فرات الكاربون وعدها أربعة . يتنج منها أربعة مدارات جزيئية أيضاً. نكتب المدار ( $\Psi$ ) هنا على الشكل التالى:

$$\Psi = C_1 P_1 + C_2 P_2 + C_3 P_3 + C_4 P_4$$
 (09)

كما تأخذ المعادلات التحولية (٤٢) الشكل التالي:

$$C_1(\alpha - \varepsilon) + C_2\beta = 0$$

$$C_1 \beta + C_2(\alpha - \varepsilon) + C_3 \beta = 0$$
 
$$C_2 \beta + C_3 (\alpha - \beta) + C_4 \beta = 0$$
 
$$(7.)$$

$$C_3 \beta + C_4 (\alpha - \beta) = 0$$

والمعادلة المميزة هي:

$$\begin{vmatrix}
\alpha - \varepsilon & \beta & 0 & 0 \\
\beta & \alpha - \varepsilon & \beta & 0 \\
0 & \beta & \alpha - \beta & \beta \\
0 & 0 & \beta & \alpha - \beta
\end{vmatrix}$$
(71)

لإيجاد جذور هذه المعادلة نلاحظ مايلي: من المعلوم أنه إذا قسمنا طرفي كل معادلة من المعادلات (٦٠) على β نحصل على معادلات صحيحة. هذا يعنى أننا تستطيع أن نقسم الحدود في كل سطر من المعين (٦١) علىβ . إذا وضعنا الآن x = (σ – ε) / β تأخذ المعادلة (٦١) الشكل التالي:

$$\begin{vmatrix} x & i & 0 & 0 \\ 1 & x & 1 & 0 \\ 0 & 1 & x & 1 \\ 0 & 0 & 1 & x \end{vmatrix} = 0$$
 (77)

يؤدى نشر هذا المعين إلى المعادلة التالية:

$$^{4} - 3 \cdot x^{2} + 1 = 0 \tag{37}$$

إذا وضعنا y = x<sup>2</sup> نكتب:

$$y^2 - 3y + 1 = 0$$

$$y = \frac{1}{2} \left( 3 \pm \sqrt{5} \right)$$

هذا يعني أن جذور المعادلة (٦٣) هي: 
$$x = \pm \sqrt{\frac{3 \pm \sqrt{5}}{2}} = \pm 1.618$$
 ,  $\pm 0.618$ 

إذا عرضنا عن x بما يساويها نصل إلى قيم الطاقة التالية وهي جذور المعادلة المميزة (٦١):

$$\varepsilon = \alpha - x \beta = \alpha \pm 1.618 \beta$$
 ,  $\alpha \pm 0.618 \beta$  (78)

للحصول على قيم الأمثال في (٥٩) نعوض كل قيمة من قيم x في (x) بعد تقسيم هذه المعادلات على x و نحل المعادلات الناتجة ، ثم ننظم التابع x (المعادلة ٥٩) . نكرر هذا المعل من أجل جميع قيم x . يُبين الجدول (١) النتائج . كل سطر في هذا الجدول يقابل مداراً جزيئياً من النوعx.

الجدول (١): المدارت الجزيئية ١٧ في البوتاديثين

ε	الطاقة	C <sub>1</sub>	C <sub>2</sub>	C <sub>3</sub>	C <sub>4</sub>	المدار
ε1=	α + 1.618 β	0.3717	0.6015	0.6015	0.3717	Ψ1
ε <sub>2</sub> =	α + 0.618 β	0.6015	0.3717	-0.3717	-0.6015	$\psi_2$
ε <sub>3</sub> =	α – 0.618 β	0.6015	-0.3717	-0.3717	0.6015	Ψ3
ε4 =	α – 1.618 β	0.3717	-0.6015	0.6015	-0.3717	$\psi_{4}$

إن قيمة تكامل الطنين  $\beta$  سالبة، وهذا يعني أن المدارات في الجدول (1) مرتبة وفق طاقتها المتزايدة. إن طاقة المدار  $\psi$  هي الدنيا، فهو الأكثر استقراراً وهو مدار رابط. يحوي جزيء البوتاديثين أربعة الكترونات  $\pi$ ، كل منها يأتي من ذرة كربون. تشغل هذه الالكترونات في حالة الاستقرار المدارين  $\psi$  و  $\psi$  حيث

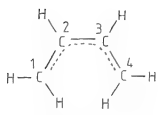
يتوضع في كل منهما الكترونان لهما سبينان مختلفان وفقاً لمبدأ باولي. تساوي طاقة جزيء البوتاديثين استناداً إلى تقريب هوكل، إلى مجموع طاقات الالكترونات في مداراتها أي:

$$E = 2\varepsilon_1 + 2\varepsilon_2 = 4\alpha + 4.472\beta \tag{70}$$

يحوي جزيء البوتاديثين كما هو معلوم أربعة ذرات كاربون وأربعة الكترونات π. إذا قارنا طاقة هذا الجزيء (٦٥) مع طاقة جزيئين من الايثيلين (α + β) 4، نجدأن الفرق يساوى إلى:

$$\Delta E = (4 \alpha + 4.472 \beta) - (4 \alpha + 4 \beta) = 0.472 \beta$$
 (77)

هذا الفرق سالب لأن  $\beta$  سالبة ، وهذا يعني أن سلسلة كاربونية غير مشبعة ذات أربعة فرات من الكربون هي أكثر استقراراً من جزيئين من الايثيلين. يُعزى هذا الاستقرار إلى انتشار (delocalization) الالكترونات  $\pi$  فوق أربعة ذرات من الكربون عوضاً عن زوجين مستقلين عن بعضهما البعض . إن انتشار الالكترونات  $\pi$  على طول سلسلة كربونية أكبر يؤدي إلى مزيد من الاستقرار . لسنا بحاجة هنا إلى تمثيل صيغة البوتاديثين بواسطة شكلين قانونين ، كما في نظرية الطنين وذلك لأن المدارات  $\pi$  الجزيئية تنتشر على كل الجزيء ويكن تمثيل صيغة البوتاديثين كما في الشكل (٧) حيث يدل الخط المنقط على عدم تمركز الالكترونات في المدارات  $\pi$  الجزيئية .



شكل (٧): صيغة البوتاديئين المقرون

# ٣- المدارات الجزيئية في البنزين ٢- المدارات الجزيئية في

النبزين هو أحد المركبات العطرية التي تعتبر أهم مركبات تلعب فيها الالكترونات  $\pi$  اللامتمركزة دوراً أساسياً في تحديد خصائصها الكيميائية . تدرس المدارات الجزيئية في طريقة هوكل بشكل عماثل لدراسة المدارات في جزي، البوتاديثين . يتكون البنزين من حلقة سداسية من ذرات الكربون وست ذرات من الهيدووجين . يتكون قلب جزيء البنزين من نوى ذرات الكربون والهيدووجين كما يشمل المدارات 1 على ذرات الكربون ومدارات جزيئية  $\sigma$  تشكل هيكل الجزيء . تنشأ المدارات الجزيئية  $\sigma$  من تركيب المدارات الهجيئة  $\sigma$  على ذرات الكاربون والمدارات 1 على ذرات الهيدوجين . نعتبر الهيكل  $\sigma$  جزءاً من قلب الجزيء . نقصر دراستنا على المدارات  $\pi$  الجزيئية . تنشأ هذه المدارات من ست مدارات ذوية  $\sigma$  متمركزة على ذرات الكربون . إن محور المدارات  $\sigma$  عمودي على مستوي حلقة البنزين التي نعتبرها مستوية . إن كل مدار جزيئي من النوع  $\sigma$  يكتب إذن على شكل تركيب خطى من المدارات  $\sigma$  أو اختصاراً :

$$\psi = C_1 P_1 + C_2 P_2 + C_3 P_3 + C_4 P_4 + C_5 P_5 + C_6 P_6 (TV)$$

للحصول على الأمثال C<sub>H</sub> علينا أن نكتب أولاً المعادلات التحولية، ثم المعادلة المميزة كما فعلنا عند دراستنا للبوتاديثين. إن المعادلة المميزة للبنزين هي:

$$\begin{vmatrix} x & 1 & 0 & 0 & 0 & 1 \\ 1 & x & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & x & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & x & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & x & 1 \\ 1 & 0 & 0 & 0 & 1 & x \end{vmatrix} = 0$$

حيث  $(\alpha - \epsilon) / \alpha$  . يؤدي نشر المعيّن في المعادلة السابقة إلى المعادلة التالية:

$$x^6 + 6x^4 + 9x^2 - 4 = 0 (14)$$

إن جذور هذه المعادلة هي:

$$x = -2, -1, -1, +1, +1, +2$$
 (Y\*)

تدل الجذور المتساوية على وجود تعدد في مستويات الطاقة. هناك زوجان من المدارات يقابلان مستويين من الطاقة (x = -1, x = 1). إن وجود التعدد يجعل من المدارات يقابلان مستويين من الطاقة ( $C_{\rm B}$ ) على جميع المدارت الجزيئية ، ولكن يمكن التخلص من المداه المعموية بالاستعانة بالحصائص التناظرية لمركب البنزين والخصائص التناظرية التي يجب أن تتوفر في مداراته الجزيئية . لن ندخل في التفصيلات لأن ذلك يتطلب منا أن ندر من نظرية الزمر (group theory) وهذا يخرج عن نطاق الحدود التي رسمناها لهذا الكتاب . يمكننا هنا أن نحل المشكلة بالشكل المسط التالي:

نعوض قيمة  $\alpha + \beta$  المقابلة لمستوي متعدد (المقابلة مثلاً لـ  $1 = x = \beta$ ) في المعادلات التحولية، ونوجد قيم الأمثال 0 بالطريقة العادية كما فعلنا في جزيء البوتاديين. لإيجاد الأمثال المقابلة للمدار الآخر الذي له نفس الطاقة نستفيد من خاصة التعامد بين المدارات، أي نفتش عن الأمثال التي تجعل المدار الثاني متعامداً مع المدار الأول ومع المدارات الأخرى المقابلة لمستويات الطاقة الأخرى. إن المدارات الجزيئية لجزيء البتزين هي التالية:

$$\psi_{1} = \frac{1}{\sqrt{6}} \left( P_{1} + P_{2} + P_{3} + P_{4} + P_{5} + P_{6} \right) , \quad \varepsilon_{1} = \alpha + 2 \beta$$

$$\psi_{2} = \frac{1}{2} \left( P_{1} + P_{2} - P_{4} - P_{5} \right) , \quad \varepsilon_{2} = \alpha + \beta$$

$$\psi_{3} = \frac{1}{\sqrt{12}} \left( P_{1} - P_{2} - 2 P_{3} - P_{4} + P_{5} + 2 P_{6} \right) , \quad \varepsilon_{3} = \alpha + \beta$$

$$\psi_{4} = \frac{1}{2} \left( P_{1} - P_{2} + P_{4} - P_{5} \right) , \quad \varepsilon_{4} = \alpha - \beta , \quad \varepsilon_{4} = \alpha - \beta$$

$$\psi_{5} = \frac{1}{\sqrt{12}} \left( P_{1} + P_{2} - 2 P_{3} + P_{4} + P_{5} - 2 P_{6} \right) , \quad \varepsilon_{5} = \alpha - \beta$$

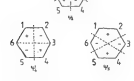
$$\psi_{6} = \frac{1}{\sqrt{6}} \left( P_{1} - P_{2} + P_{3} - P_{4} + P_{5} - P_{6} \right) , \quad \varepsilon_{6} = \alpha - 2 \beta$$

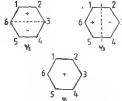
يوجد في هذه المدارات سطوح عقدية كما هو مبين على المخططات في الشكل (٨)، إن المدار ψ1 الأكثر استقراراً لا يحوي سطوحاً عقدية وهو مدار رابط. أما المدار ψ6 الأقل استقراراً يحوي ثلاثة سطوح عقدية فهو لذلك لايساعد على الربط. إنه مدار مضاد للربط وطاقته مرتفعة. يحوي جزيء البنزين على ستة الكترونات  $\pi$  كما ذكرنا، وهي تشغل مثنى مثنى المدارات الثلاثة الأولى  $\psi_1 \cdot \psi_2 \cdot \psi_3$  و $\psi_3 \cdot \psi_4 \cdot \psi_5$  وخلق أن طاقة الالكترونات  $\pi$  في حالة الاستقرار تساوى وفق تقريب هوكل إلى:

$$E = 2 \varepsilon_1 + 2 \varepsilon_2 + 2 3 = 6 \alpha + 8 \beta \qquad (yy)$$

إذا قارنا هذه الطاقة مع طاقة ثلاثة جزيئات من الايثبلين التي تحوي نفس العدد من الكترونات π، نجد أن الفرق يساوي إلى:

$$\Delta E = (6 \alpha + 8 \beta) - 6 (\alpha + \beta) = 2 \beta$$
 (VT)





مُكل (A) للستويات المقلية في المداوات # في البنزين

إن قيمة β سالبة كما ذكرنا مما يدل على أن البنزين أكثر ثباتاً من جزيئات الايثلين. يدعى المقدار  $\Delta \in \Delta$  طاقة اللاتحركز (delocalization energy)، وهي تؤدي إلى استغرار المركب. يفسر هذا الاستغرار في جزيء البنزين خموله الكيميائي النسبي. فالبنزين لايتفاعل مثلاً في الدرجة العادية من الحرارة مع محلول البروم أو محلول برمنغنات البوتاسيوم، بينما يتفاعل الايثلين بسرعة مع هذين المحدلين.

## حساب مستويات طاقة المدارات الجزيئية بطريقة بسيطة:

إذا كنا نسعى لمرفة طاقات المدارات الجزيئية π في الهيدروكربونات البوليثينية المترافقة المفتوحة. يمكننا الوصول إلى الجواب مباشرة باستخدام العلاقة التالية التي تعطينا طاقة المدار الجزيش ذي الرقم زُ:

$$\epsilon_j = \alpha + m_i \; \beta \quad \ , \quad j = 1, \, 2, \, .., \, n \label{eq:ej}$$

حيث تُعطى ,m بالعلاقة التالية:

$$m_j = 2 \cos \frac{j \pi}{n+1}$$
,  $j = 1, 2, ..., n$ 

م هي عدد ذرات الكربون في البولينين. مثلاً في الايثيلين،  $\epsilon=0$ ، وبالتالي j=1 من أجل j=1. ومن أجل j=1 ومن أجل j=1 ومن أجل j=1 ومن أجل j=1 لدينا :  $\epsilon_1=\alpha+\beta$ ،  $\epsilon_2=\alpha-\beta$  و  $\epsilon_2=\alpha-\beta$  ومن أجل لدينا :  $\epsilon_2=\alpha-\beta$  ومن أجل  $\epsilon_3=\alpha-\beta$ 

# كثافة الشحنات الالكترونية ورتبة الرابطة:

تتعلق الخصائص الكيميائية للمركبات إلى حد كبير بتوزع الشحنات

الالكترونية على مختلف أجزاء الجزيء. إن توزع كثافة الشحنة الالكترونية الناتجة  $\psi_i = \sum_{\mu} C_{i\,\mu} \phi_{\mu}$ 

$$\psi_i^2 = \sum_{\mu} C_{i\,\mu}^2 \phi_{\mu}^2$$
 : يُعطى بالمقدر التالي:

وذلك بإهمال الحدود $_{\mu}^{0}$  , يمثل الحد  $c_{1\mu}^{2}$  الكنافة الالكترونية النائجة عن الالكترون المذكور وذلك على الذرة  $\mu$  . يكننا أن نستنج إذن :

إن كثافة شحنة الالكترونات π على ذرة ما μ تساوي إلى:

$$q_{\mu} = \sum_{i} n_{i} c_{i\mu}^{2} \tag{(45)}$$

حيث  $_{1\mu}$  مي أمثال المدار الذري  $_{1\mu}$  في الملاقة التي تعطي  $_{1\nu}$  تتركيب خطي من المدارات الذرية .  $_{1\nu}$  هو حدد الالكترونات في المدار الجزيمي  $_{1\nu}$  .  $_{2\nu}$  أن تكون قيمة  $_{1\nu}$  :  $_{1\nu}$  أو  $_{1\nu}$  أو  $_{2\nu}$  أن مثل في حالة الاستقرار في جزيء البوتاديثين يوجد الكترونان في كل من  $_{1\nu}$  و  $_{2\nu}$  (الجدول ۱) بينما لا يوجد أي الكترون في المدارين المضادين للربط  $_{2\nu}$  و  $_{2\nu}$  .  $_{2\nu}$  ك (الشكل  $_{2\nu}$  هي :  $_{2\nu}$  الكاربون 1 و 2 (الشكل  $_{2\nu}$  ) هي :

$$q_1 = 2c_{11}^2 + 2c_{21}^2 = 2(0.3717)^2 + 2(0.6015)^2 = 1.00$$

$$q_2 = 2 c_{12}^2 + 2 c_{22}^2 = 2 (0.6015)^2 + 2 (0.3717)^2 = 1.00$$

 $\mathbf{c_4}$  و $\mathbf{c_5}$  وين الكربون الاخيرين  $\mathbf{c_6}$  على ذرتي الكربون الاخيرين و

(الشكل ۷) تساوى أيضاً إلى1.00 . يمكن التأكد من ذلك سواء بالحساب بالطريقة السابقة ، أو استناداً إلى تناظر البوتاديتين بالنسبة لمستو عمودي على مستوي الجزيء وعمر منتصف الرابطة  $(c_2 - c_3)$ . إن ذرة الكربون  $c_3$  هي نظيرة الذرة  $c_2$  ويجب أن تحمل نفس الشحنة. هذا يمني أن كثافة شحنة الالكترونات  $\pi$  تساوي الواحد على كل ذرة كربون ، إننا نجد نفس هذه النتيجة في جزيء البنزين وفي جزء والاشلان .

نلتفت الآن إلى توصيف الروابط بين ذرات الكربون. نعّرف رتبة الرابطة الالكترونية πمن ذرتين بماو له بالعلاقة التالية:

$$P_{\mu\nu} = \sum_{i} n_{i} c_{i\mu} c_{i\nu}$$
 (vo)

إن رتبة الرابطة 
$$\pi$$
 بين ذرتي الكربون في جزيء الإيثيلين مثلاً تساوى إلى :  $P_{12} = 2\left(\frac{1}{\sqrt{2}} \times \frac{1}{\sqrt{2}}\right) = 1$ 

إذا حسبنا الآن رتبة الرابطة  $\pi$  في جزيء البوتاديثين، بين الذرتين  $c_2$  و  $c_3$  ثم يين  $c_3$  (الشكل  $c_4$ ) نجد ما يلمي:

$$P_{12} = 2 (0.3717 \times -0.6015) + 2 (0.6015 \times 0.3717) = 0.89$$

$$P_{23} = 2 (0.6015 \times 0.6015) + 2 (-0.3717 \times 0.3717) = 0.45$$

يبين الحساب أيضاً أن رتبة الرابطة ،c<sub>3</sub> - c<sub>4</sub> أي ،P<sub>12</sub> تساوي إلى P<sub>12</sub> (نظراً لوجود التناظر في المركب). تين المقارنة بين رتب الروابط المحسوبة، وأطوال الروابط المقاسة أن هناك تناسباً عكسياً بين هذين المقدارين. تتناقص رتبة الرابطة مع زيادة طولها. هكذا نجد أن الرابطة المضاعفة في الايثلين ذات رتبة تساوي 1، بينما رتبة الرابطة يضاعفة جزيء البوتاديثين هي أقل من 1 عما يدل على أن هذه الرابطة ليست رابطة مضاعفة صوف وأن طولها أكبر بقليل من طول الرابطة المضاعفة في الايثلين. أما الرابطة المسطى  $c_2 - c_3$  في البوتاديثين فهي ذات رتبة صغيرة نسبياً عما يدل على أن هذه الرابطة أطول من الرابطتين الجانبيتين وأقل منهما صفة مضاعفة. جرت العادة على البها الموادة على البها طريقة هوكل، لكنها لا تين الصفة المضاعفة الجزيئية في الرابطة الوسطى.

إذا حسبنا رتبة الروابط π بين ذرات الكربون المتجاورة في البنزين نجد أن الرتبة تساوي O.67. هذه الروابط إذن ليست مضاعفة (كما في الايثلين) وليست أحادية، بل هي بين بين.

# الهيدروكربونات المتناوبة:

تتصف المدارات ألجزيئية π للحسوبة بطريقة هوكل في الاينلين والبوتادينين والبنزين بالصفة الهامة التالية: كل مدار له طاقة β × + 3 يقابله مداراً طاقته ε − 3. إن الأمثال β × − 3. إن الأمثال ألمقابلة لها في المدارالأول. أما اشارات الأمثال في المدارين فهي تنطابق وتختلف فيما بينها بالتناوب، كما هو واضح مثلاً في الجدول (١). تدعى الهيدروكربونات التي لها هذه الصفة: الهيدروكربونات المتناوبة، وهي مركبات هيدروكربونية مترافقة (conjugated)، يمكن تقسيم ذرات الكربون فيها إلى مجموعتين، حيث نرمز إلى ذرات الكربون في المجموعة الاولى بنجمة (χ» بينما نبقي ذرات الكربون في المجموعة الاولى بنجمة (χ» بينما نبقي ذرات الكربون في

المجموعة الثانية على حالها، كما هو واضع على الشكل (٩). لا يوجد أي رابطة بين فرتى كربون من نفس للجموعة.



شكل (٩): تماذج من هيدروكربونات متناوبة

إن الهيدروكربونات المترافقة غير المتناوبة الوحيدة هي التي تحوي على حلقات مكونة من أعداد فردية من الذرات، مثل المركبات المبينة على الشكل (١٠). يمكن الاستفادة من خاصة التناوب كما يلي:

لیکن  $\Psi_1$  مداراً رابطاً طاقته  $\alpha+x$   $\beta$  (حیث $\alpha+x$  عدد ما). لیکن هذا المدار هو:

$$\Psi_1 = c_1 P_1 + c_2 P_2 + c_3 P_3 + c_4 P_4 + c_5 P_5 + c_6 P_6$$
 $CH_2$ 

نواني آ

شكل (۱۰): هيدروكرپونات مترافقة وغير متناوية

حيث افترضنا أن عدد ذرات الكربون هو ستة (كما في البنزين). إن المدار

المرافق لهذا المدار والذي طاقته ( $\alpha-x$   $\beta$ ) يكتب على الشكل التالي :  $\psi_2=c_1$   $P_1-c_2$   $P_2+c_3$   $P_3-c_4$   $P_4+c_5$   $P_5-c_6$   $P_6$ 

لذلك، إذا كنا نعلم الأمثال في  $_1\Psi$  نستطيع أن نحصل على  $_2\Psi$ ، عن طريق تغير اشارات الأمثال الفردية (أو الزوجية) في  $_1\Psi$ . يوفر هذا الامر علينا حسابات عند ايجاد المدارات الجزيئية للهيدروكربونات المتناوبة . من الصفات الميزة الاخرى لهذه المركبات هي أن كثافة الشحنة الالكترونية  $\pi$  على كل ذرة كربون تساوى 1 . تويد التجربة هذه التتيجة ، بالفعل فإن الهيدروكربونات المتناوبة ليس لها عزوم كهربائية ، على خلاف الهيدروكربونات غير المتناوبة كالفولفين مثلاً .

دراسة بعض خصائص الهيدروكربونات استناداً إلى نظرية هوكل:

على الرغم من بساطة نظرية هوكل المتعلقة بالالكترونات  $\pi$  فهي قادرة على تقديم تفسيرات للعديد من الخصائص الكيميائية والفيزيائية للهيدروكربونات اللامشيعة. سننظر فيما يلي على سبيل المثال، في الطيوف الالكترونية لبعض الهيدروكربونات متعددة الروابط الثنائية (polyenes). عندما ينتقل الكترون في هذه المركبات من أعلى مدار جزيئي مشغول بالالكترونات، أو ما يسمى HOMO في أول مدار جزيئي خال، أو ما يسمى LUMO، فإن الجزي يمنص أشعة تقع في المنطقة المرثية أو فوق البنفسجية وتظهر قمة امتصاص في طيفه الالكتروني، إن المدارين HOMO و LUMO في الهيدروكربونات البوليثينية هما مداران  $\pi$ .

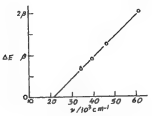
الجدول (٢): طاقات المدارين HOMO و LUMO في بعض الركبات			
المركب	E HOMO	ELUMO	ΔE
ایثیلین	α+β	α-β	2β
ب <i>و</i> تاديئي <i>ن</i>	$\alpha + 0.62 \beta$	$\alpha - 0.62$	1.24 β
هکسا – ۱، ۳، ۵ ترایئین	$\alpha$ + 0.45 $\beta$	$\alpha - 0.45 \beta$	0.90 β
أوكتا - ١، ٣، ٥، ٧ تتراشن	$\alpha + 0.35 \beta$	$\alpha = 0.35 \beta$	0.70 β

يساوي الفرق بين طاقتي المدارين: Δ E = E<sub>HOMO</sub> - E<sub>LUMO</sub> إلى طاقة الفوتون الذي يمتصه الحزي»:

$$\Delta E = x \beta = h \upsilon = \frac{h c}{\lambda}$$
 (V1)

حيث  $\Omega$  تواتر الفوتون و  $\Lambda$  طول موجته  $\alpha$  سرعة الضوء  $\Lambda$  ثابتة بلانك. تين العلاقة السابقة أنه إذا رسمنا تحولات  $\Omega$  بتابعية  $\Delta$  ( $\alpha$   $\alpha$ )، يجب أن نحصل على خط مستقيم . يكن حساب قيمة  $\alpha$  من ميل هذا المستقيم . يين الملكل (۱۱) المعلاقة الخطية بين التواتر  $\alpha$  المقاس، وقيمة  $\alpha$  المحسوبة في المركبات في الجدول ( $\alpha$ ). إن العلاقة بين النظرية والتجربة جيدة ، وإن قيمة  $\alpha$  المحسوبة من ميل المستقيم في الشكل (۱۱) هي  $\alpha$  . لكن المحسوبة من اعطاء أهمية كبيرة للقيمة المطلقة لـ  $\alpha$  وذلك لأن الخط المستقيم لا يم من المبدأ . كما يجب أن يكون عليه الحال استنادا إلى ( $\alpha$  ) . يكن الحصول على نتائج مماثلة في الهيدروكربونات العطرية . إن قيمة  $\alpha$  الذائجة عن هذه المركبات

#### تساوى: . أ- 260 KJ. mol -.



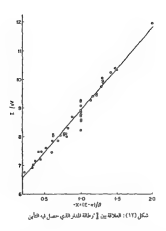
شكل (١١): تحولات AE للحسوبة بتابعية ١٥ للفاسة

# طاقة التأين ونظرية كويمان:

إن طاقة التأين هي الطاقة اللازمة لاقتلاع الكترون من الجزيء، حيث يغادر الالكترون الجزي، بسرعة بدائية معدومة . يرمز إلى طاقة التأين كما هو معلوم بـ I . تساوي هذه الطاقة إلى الفرق بين طاقتي الجزيء المعتدل والايون الناتج :

$$I = E^+ - E^* \tag{YY}$$

تنص نظرية كربمان (Koopman's Theorem) على أن طاقة التأين 1 تساوي إلى طاقة المدار (مع خلاف الاشارة) الذي ينطلق منه الالكترون. إن التأين الأول يؤدي إلى اقتلاع الكترون من أعلى مدار مشغول بالالكترونات أي المدار HOMO يحكن قياس طاقة التأين تجريبياً من الطيف الفوتو-الكتروني للمركب المدروس.



يُتوقع على هذا الاساس، أن تكون هناك علاقة خطية بين طاقة التأين المقاسة وطاقة المدار المحسوبة استناداً إلى نظرية هوكل. بيين الشكل (١٧) العلاقة بين! وطاقة المدار π الذي حصل فيه التأين، وذلك في بعض المركبات الهيدروكربونية المطربة.

إن التطابق بين النظرية والتجربة لابأس به، وإن قيمة β المحسوبة من ميل المستقيم في الشكل (17) تساوي إلى 248 KJ. mol<sup>-1</sup>، وهي قريبة من القيمة المحسوبة من الطيف الالكتروني.

# طاقة اللاتمركز وطولُ الرابطة:

إحدى الخصائص التي يمكن حسابها استناداً إلى نظرية هوكل هي طاقة

اللاتمركز. إن الالكترونات π في الهيدووكربونات المترافقة ليست متمركزة. بل هي لا متمركزة أي منتشرة داخل الجزيء لا متمركزة أي منتشرة داخل الجزيء لا متمركزة أي منتشرة داخل الجزيء (أو أجزاء كبيرة منه). تُعرف طاقة اللاتمركز في جزيء بأنها نساوي الفرق بين طاقة الاكترونات π (اللامتمركزة) وطاقة هذه الالكترونات فيما لو كانت هناك روابط ثنائية متوضعة في الجزيء (كما في صيغة كيكوليه في البنزين مثلا). يكن أن كنت إذن أن طاقة اللاتمركزية ع كم تساوى إلى:

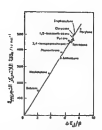
$$\Delta \, \varepsilon_{d} = E - n \times 2 \, (\alpha + \beta) \tag{VA}$$

حيث n عدد الروابط المضاعفة في صيغة الجزيء، التي تنتج عن تمركز الالكترونات  $\pi$  (كما في صيغة كيكوليه) مثلا في البوتاديثين، تساوي  $\Delta \epsilon_0$  ، إلى (انظر في الجدول  $\epsilon_0$ )

$$\Delta \varepsilon_{d} = 2 (\alpha + 1.618 \beta) + 2 (\alpha + 0.618 \beta) - 2 \times 2 (\alpha + \beta)$$

 $\Delta \varepsilon_d = +0.472 \beta$ 

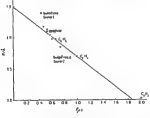
إن قيمة تكامل الطنين βسالبة، وهذا يعني أن طاقة اللاتمركز ه Δ مسالبة والمركب هو أكثر استقراراً مما لو كانت الروابط π متمركزة. يمكن تقدير طاقة اللاتمركز من المعطيات التجريبية المتعلقة بطاقة الرابطة وطاقة حرارة الاحتراق. إذا قارنا بين الطاقة ه Δ التجريبية والمحسوبة نحصل على علاقة خطية بينهما. بالفعل بيين الشكل (١٣) العلاقة بين هذين المقدارين في عدد من المركبات الميافقة.



شكل (١٣) : العلاقة بين طاقة اللاتمركز المحسوبة والتجريبية

يكن حساب قيمة β من ميل الخط المستقيم النائج، حيث نجد هنا β . هذه القيمة تختلف عن قيمة β التي وجدناها سابقاً. إن سبب ذلك هو أنه لدى حساب الطاقة الكلية لابد من استخدام الهاملتوني العاميع للجزيء، وليس الهاملتوني الخاص بالالكترونات π فقط. β التدافع بين الالكترونات يعوض عنه في نظرية هركل، عن طريق حساب قيمة β من معطيات تجريبية، لكن كل مجموعة من المعطيات التجريبية تعطي قيمة مختلفة. β وإننا لانترقع أن نصل إلى قيمة مطلقة صحيحة لـ β . على الرغم من ذلك تبقى نظرية هوكل مفيدة، من الناحية الوصفية على الأقل، β أذا أنها تضع الاشياء في ترتيبها النسبي الصحيح وذلك فيما يخص الهيد وكرورنات .

الخاصة الأخيرة التي سنتحدث عنها هي العلاقة بين رتبة الرابطة وطولها. لقد عرفنًا رتبة الرابطة سابقاً بالعلاقة (٧٥). لقد وجدنا أن رتبة الرابطة في الايثيلين تساوى الواحد وهي رابطة مضاعفة، بينما وجدنا في البوتاديثين أن رتبة الرابطتين الجانبيتين تساوي 0.89 بينما رتبة الرابطة المتوسطة تساوي 0.45 . يبين القياس التجريبي أن الروابط الاحادية أطول من الروابط الثنائية وهذه أطول من الروابط الثنائية وهذه أطول من الروابط الثلاثية . إن رتبة الرابطة (C-C) في البنزين تقع فعلاً بين في الايثلين والايتان . يبين القياس أن طول الرابطة (C-C) في البنزين تقع فعلاً بين طولي الرابطة في المركبين المذكورين . إذا رسمنا تحولات رتبة الرابطة  $\pi$  المحسوبة استناداً إلى نظرية هوكل وطول الرابطة المقاس بالتجربة في الهيدروكربونات المتناداً على العلاقة الملية في الشكار (18) .



شكل (١٤) العلاقة بين رتبة الرابطة وطولها

إن الصفة الخطية في العلاقة الناتجة ليست جيدة لكن من الراضح ان هناك تناسباً (شبه) عكسي بين رتبة الرابطة المحسوبة وطول الرابطة . يمكن تمثيل الخط المستقيم في الشكل (15) بالمعادلة :

$$r(A^{\circ}) = 1.5 - 0.16 P$$
 (V4)

حيث r طول الرابطة (بالانفستروم)، و P رتبة الرابطة. تستخدم هذه العلاقة لحساب أطوال الروابط (بشكل تقريبي) في الهيدروكربونات.

## تطبيق طريقة هوكل في المركبات القطبية:

عند تطبيق نظرية (أو بالأحرى طريقة) هوكل على الهيدروكربونات المترافقة اعتبرنا أن المدارات اللرية P على ذرات الكربون متكافئة ومتساوية في الطاقة. كان هناك وسيطان فقط α و β نظراً لأن الذرات التي دخلت في الاعتبار كانت ذرات كربون فقط، يمكن مع ذلك تطبيق طريقة هوكل في حسابات المدارات الجزيئية للجزيئات المترافقة التي تحوي ذرات غير الكربون مثل النيتر وجين والاوكسجين. في هذه الحالة يجب تعيين قيمة α و β للذرات غير الكربونية. تكتب قيمة α و β للذرات غير الكربونية. تكتب قيمة α و β للذرات عليه النحو التالي:

$$\alpha_{\nu} = \alpha + h_{\nu} \cdot \beta$$
 (A.)

$$\beta_{\lambda} = K_{x} \cdot \beta$$
 (A1)

حيث  $\alpha$  و  $\beta$  هي قيم تكامل كولوم وتكامل الطنين في جزيء البنزين. يفترض هنا أن الذرة x ترتبط بالكربون. تختلف قيم  $h_x$  و  $h_x$  باختلاف الذرة ، ويمكن تعيين هذه القيم بطريقة تحريبية ، أي بمطابقة القيم المحسوبة لبعض خصائص الجزيئات مع القيم المقاسة واستنتاج قيم الوسطاء  $h_x$  و  $h_x$  . تتعلق قيم هذين الوسطين بمقدار كهرسلبية الذرة x بالمقارنة مع ذرة الكربون. إن الجزيئات التي تحتوي ذرات مثل الاوكسجين والهالوجينات إلى جانب الكربون والهيدروجين هي غالباً جزيئات ذات عزم كهربائي، وإن نظرية هوكل لا تنجح في دراسة مثل هذه المركبات كنجاحها في دراسة الهيدروكربونات المترافقة. لذلك لا ينتظر الحصول على نتائج كمية جيدة من طريقة هوكل عند تطبيقها على مركبات قطبية ذات عزم كهربائية .

### طريقة هوكل الموسعة Extended Hückel Methode:

عند تطبيق نظرية هوكل على البوليثينات ندرس الالكترونات  $\pi$  فقط ونغض النظر عن المدارات سيغما وذرات الهيدروجين. لكن يمكن ادخال جميع الالكترونات التكافؤية بعين الاعتبار عند دراسة المدارات الجزيئية. إن قاعدة المدارات الذرية المستخدمة في نشر المدارات الجزيئية تتكون في هذه الحالة ليس فقط من المدارات P بل من المدارات P على جميع الذرات بما في ذلك المدارات P على ذرات الهيدروجين. تقدر قيم الوسطاء، P لمختلف المدارات بطريقة المطابقة مع القياسات التجريبية، في حالة الهيدروكربونات تستخدم القيم النالية في جملة الواحدات الذرية:

 $\alpha$  (1s H) = - 0.5 ,  $\alpha$  (2sC) = -0.878 ,  $\alpha$  (2 PC) = -0.419 أما تكامل الطنين  $\beta$  فيحسب من المعلاقة التقريبية التالية :

$$\beta_{\mu\nu} = 0.5 \text{ K} \left(\alpha_{\mu} + \alpha_{\nu}\right) S_{\mu\nu} \tag{AY}$$

حيث  $_{\nu}$  8 تكامل التغطية بين المداراين الذريين 0 (4. % ابنة (تساوي حوالي 1.75). عند التطبيق العملي لطريقة هو كل الموسعة ، تحسب تكاملات التغطية بين مختلف المدارات الذرية التكافؤية وتعوض القيم الناتجة مع قيم  $^{\Omega}$  و  $^{\Omega}$  في المعادلة المعيزة (٤٣). لا تهمل تكاملات التغطية بين المدارات على الذرات غير المتجاورة كما في طريقة هو كل المطبقة على الالكترونات  $^{\pi}$  ، كما لا يهمل أي تكامل من تكاملات الطنين  $^{\Omega}$   $^{\Omega}$   $^{\Omega}$  . توجد بعد ذلك جذور المعادلة ، أي قيم الطاقة  $^{\Omega}$  . ثم تعوض كل قيمة منها في المعادلات التحولية (٤٣) وتوجد الأمثال المقابلة  $^{\Omega}$  ، أي توجد المحايات عادة الحاسبات

الالكترونية حيث أصبح هناك عدد من البرامج لاجراء مثل هذه الحسابات بسرعة كبيرة.

تعطي طريقة هوكل الموسعة نتائج لابأس بها في المركبات غير القطبية، أو المركبات ذات العزوم الكهربائية الصغيرة، لكنها تفشل عادة في المركبات شديدة القطبية ولابدفي هذا لحالة من اللجوء إلى طريقة أفضل من طريقة هركل.

#### طريقة SCF:

من الطرق الاخرى التي تستخدم في ايجاد توابع الموجة للذرات والجزيئات والتي تُتدخل بعين الاعتبار قوى التنافر بين الالكترونات طريقة هامة جداً تدعى طريقة: هَالحقل فو الانسجام الذاتي، أو Self Consistent Field ويرمز لها بـ SCB. تقوم هذه الطريقة على الأسس التالية:

١ تعتبر الالكترونات (جميع الالكترونات) موجودة في مدارات جزيئية
 سبينة ن٠٠.

٢- إن تابع الموجة الكلي الذي يصف حالة الجزئ يكتب على شكل معين (أو تركيب خطي من معينات) وذلك انسجاماً مع مبدأ باولي. يُبنى المعين من المدارات الجزيئية على النحو التالى: [ذا كان عدد الالكترونات ١٧ نضم:

$$\psi\left(1,2,...,N\right) = \frac{1}{\sqrt{N!}} \begin{bmatrix} \chi_{1}(1) & \chi_{1}(2) & \dots & \chi_{1}(N) \\ \chi_{2}(1) & \chi_{2}(2) & \dots & \chi_{2}(N) \\ \dots & \dots & \dots & \dots \\ \dots & \dots & \dots & \dots \\ \chi_{N}(1) & \chi_{N}(2) & \dots & \chi_{N}(N) \end{bmatrix} \tag{AT}$$

حيث χ هي المدارات الجزيئية السبينية التي توجد فيها الالكترونات. إن المدار الجزيئي السبيني هو حاصل جداء (ضرب) مدار جزيئي مكاني في التابع α أو β حسب نوع سبين الالكترون.

$$\chi_i = \psi_i \times \begin{cases} \alpha \\ \beta \end{cases}$$

- حيث  $\psi_i$  تابع (مدار) مكاني، أي تابع لاحداثيات الالكترون المكانية فقط

٣- إن المدارات الجزيئية ، χ هي حلول للمعادلة التالية :

أي:

$$\left[h\left(1\right) + \sum_{j \ (\neq i)} \left(J_{j}\left(1\right) - K_{j}\left(1\right)\right)\right] \chi_{i}\left(1\right) = \varepsilon_{i} \ \chi_{i}\left(1\right) \tag{A2}$$

حيث(1) h هو المؤثر المقابل لطاقة الالكترون الحركية وطاقته الناتجة عن جذب النوى له، أي:

$$h(1) = -\frac{1}{2} \nabla_1^2 - \sum_a \frac{Z_a}{r_a}$$
 (A0)

.a هي شحنة النواة a و r بعد الالكترون عن النواة a .

أما(1)  $_{j}$   $_{j}$   $_{j}$  قهما مؤثران يدعى الأول منهما مؤثر كولوم والثاني مؤثر

$$\mathbf{J}_{j}\left(1\right)\chi_{i}\left(1\right)=\begin{cases} \int_{0}^{\infty}\chi_{j}^{2}\left(2\right)\frac{1}{r_{12}}\,\mathrm{d}\,\mathbf{v}_{2} \end{cases}\chi_{i}\left(1\right) \end{cases}$$
 (A7)

حيث يشير العدد (2) إلى الالكترون 2 الذي يؤثر في الالكترون 1 . يجري التكامل هنا بالنسبة لاحداثيات الالكترون 2 الموجود في المدار الجزيئي  $\chi$  . يمثل التكامل في (٨٦) في الواقع متوسط الطاقة الكولومية الناتجة عن التأثير المتبادل بين الالكترون 2 الموجود في  $\chi$  . إن عملية الجمع في (٨٤)، أي  $\chi$   $\chi$  تجري على جميع المدارات الجزيئية ما عدا المدارا .

$$K_{j}(1) \chi_{i}(1) = \left[ \int \chi_{j}(2) \chi_{i}(2) \frac{1}{r_{12}} dv_{2} \right] \chi_{j}(1)$$
 (AY)

إن التكامل في العلاقة السابقة يمثل ما يسمى طاقة التبادل، أي الطاقة الناتجة عن تبديل موضعي الالكترونين 1و2. هذه الطاقة ليس لها مقابل في الفيزياء الكلاسيكية.

إن ايجاد التوابع  $_1\chi$  التي تحقق العلاقة ( $_1\chi$ ) ليس أمراً سهلاً. وذلك لأن المؤثرات  $_1\chi$  نفسها تعتمد على معرفة المدارات سلفاً لاجراء التكاملات في المؤثرات  $_1\chi$  نفسها تعتمد على معرفة المدارات سلفاً لاجراء التكاملات في المراك و ( $_1\chi$ ) في المدارة فنحصل على تابع (مدار) جديد ( $_1\chi$ ) و نعرض النتائج في ( $_1\chi$ ) في نعصل على تأبع (مدار) جديد ( $_1\chi$ ) و نعرض المدارات هي ( $_1\chi$ ) و ( $_1\chi$ ) في عصور المدارات الجديدة ( $_1\chi$ ) و ( $_1\chi$ ) و ( $_1\chi$ ) و ( $_1\chi$ ) و ( $_1\chi$ ) المدارات معلى مجموعة مدارات جديدة ( $_1\chi$ ) و ( $_1\chi$ ) نكرر العمل على نفس المنوال و إلى أن تصبح المدارات الجديدة ( $_1\chi$ ) و مناطابقة للمدارات على نفس المنوال و إلى أن تصبح المدارات الجديدة ( $_1\chi$ ) و مناطابقة للمدارات على نفس المنوال و إلى أن تصبح المدارات الجديدة ( $_1\chi$ ) و مناطبقة للمدارات

السابقة لها، (xelf consistency) فنقول إنه حصل انسجام ذاتي (self consistency). هكذا نكون حصلنا على حلول المعادلة (٨٤) أي نكون حصلنا على المدارات الجزيئية المطلومة.

يساوي المقدار 3 في المعادلة (4٤) طاقة المدار  $\chi$ . إن عملية حل المعادلة (4٤) بطريقة المعاودة تؤدي إلى ايجاد المدارات  $\chi$  وطاقاتها 3 في نفس الوقت. تدعى المعادلة (48) معادلة هارتري-فوك. كما تدعى الطريقة السابقة في ايجاد المدارات الجزيئية طريقة 3CF لهارتري-فوك.

#### ط بقة SCF-MO LCAO ط

يكن تطبيق طريقة SCF الموصوفة أعلاه في ايجاد المدارات الذرية في مختلف الذرات ، أما في الجزيئات فلابد من نشر المدارات ، بقاعدة من المدارات الذرية  $(\mu^{\phi})$  ، أي لابد من دمج التركيب الخطي للمدارات الذرية (LACO) مع طريقة SCF . نكتب الجزء المكاني ،  $\psi$  من المدار الجزيئي السبيني ،  $\chi$  على شكل تركيب خطى من المدارات الذرية المتمركزة على ذرات الجزيء :

$$\psi_i = \sum_{\mu=1} c_{i\mu} \phi_{\mu} \tag{AA}$$

تمود المسألة هنا إلى ايجاد الأمثال  $c_{ij}$  بشكل تحقق معه المدارات  $\Psi_i$  معادلة هارتري-فوك (٨٤). لن ندخل هنا في التفصيلات الرياضية لأن ذلك يخرج عن نطاق حدود هذا الكتاب، لكننا نعطي النتائج لأن معرفتها ضرورية بالنسبة لطالب الكيمياء واستخدامها ميسر. يؤدي دمج (٨٨) مع العلاقات (٨٤) و (٥٨) و (٨٦) (٨٧)

$$FC = SCE$$
 (A4)

يدعى المتريس F متريس هارتري - فوك:

$$F = \begin{vmatrix} F_{11} & F_{12} & ... & F_{1N} \\ F_{21} & F_{22} & ... & F_{2N} \\ ... & ... & ... & ... \\ ... & ... & ... & ... \\ F_{NI} & F_{N2} & ... & F_{NN} \end{vmatrix} .$$
 (4.)

يحسب كل عنصر من عناصر هذا المتريس بواسطة العلاقة التالية:

$$F_{\mu\nu} = \int \phi_{\mu}(1) f(1) \phi_{\nu}(1) d\nu_{1}$$
 (41)

حيث على وه في مداران ذريان من مدارات القاعدة الذرية المستخدمة في عملية التركيب الخطي (٨٨). أما (1) وقهو المؤثر الموجود ضمن قوسين [ ] في المعادلة (٨٤) أي:

$$f(1) = h(1) + \sum_{j \in (a)} (J_j(1) - K_j(1))$$
 (47)

 $(\Lambda\Lambda)$  هو متريس الأمثال الواردة في ( $\Lambda\Lambda$ ) هو متريس الأمثال المتريس في ( $\Lambda\Lambda$ ):

$$\mathbf{C} = \begin{vmatrix} \mathbf{c}_{11} & \mathbf{c}_{12} & \dots & \mathbf{c}_{1N} \\ \mathbf{c}_{21} & \mathbf{c}_{22} & \dots & \mathbf{c}_{2N} \\ \dots & \dots & \dots & \dots \\ \vdots & \dots & \dots & \dots \\ \mathbf{c}_{NI} & \mathbf{c}_{N2} & \dots & \mathbf{c}_{NN} \end{vmatrix}$$
(44)

كل حمود من هذا المتريس يحوي الأمثال المقابلة لمدار جزيئي واحد. يساوي عدد الأحمدة في هذا المتريس عدد المدارات الجزيئية وهو يساوي أيضا عدد المدارات الذرية ٥، والمتريس؟ هو متريس تكاملات التغطية بين المدارات الذرية:

$$S = \begin{bmatrix} S_{11} & S_{12} & ... & S_{1N} \\ S_{21} & S_{22} & ... & S_{2N} \\ ... & ... & ... & ... \\ ... & ... & ... & ... \\ ... & ... & ... & ... \\ S_{N1} & S_{N2} & ... & S_{NN} \end{bmatrix}$$

$$(41)$$

أما المتريس ع فهو متريس قطري (diagonal)، عناصره هي طاقات المدارات الجزيئية:

$$\mathbf{C} = \begin{bmatrix} \varepsilon_1 & 0 & 0 & \dots & 0 \\ 0 & \varepsilon_2 & 0 & \dots & 0 \\ 0 & 0 & \varepsilon_3 & \dots & 0 \\ \dots & \dots & \dots & \dots \\ 0 & 0 & 0 & \dots & \varepsilon_N \end{bmatrix}$$
 (40)

يكن حل المعادلة ( $\Lambda$ 0) أي يكن ايجاد متريس الأمثال C ومتريس الطاقة C بطريقة المعاودة (iteration). يتضمن هذا الأمر مايلي: نبدأ بأمثال تقريبية ( $C_{i\mu}^{(0)}$ ). يتضمن هذا الأمر مايلي: نبدأ بأمثال تقريبية متحدمها في حساب عناصر المتريس C . ثم نحل المعادلة (C0) فنحصل على مجموعة جديدة من الأمثال (C1) . نستخدم الآن هذه المجموعة في حساب متريس C1 جديد، ونعوض في (C1) ثم نحل المعادلة الناتجة فنحصل على مجموعة جديدة من الأمثال (C1) ثم نكرر العمل على هذا المنوال حتى نحصل على الانسجام أي حتى يصبح:

إن قيم ٤ الناتجة عند الانسجام هي طاقات المدارات الجزيئية المُفتش عنها. (انظر في التمرين ٧ في نهاية الفصل).

تجري هذه العملية في الواقع باستخدام الحاسب الالكتروني لأنه من الصعب جداً بل من المستحيل اجراؤها بدون الاستعانة بالحواسب. إذ يكفي أن نذكر هنا أن حساباً دقيقاً (بدون تقريب) لا يجاد المدارات الجزيئة لجزيء متواضع الحجم كالبنزين مثلاً يتطلب اجراء عدد من التكاملات (لحساب عناصر المتريس F) يصل إلى بضع مثات الآلاف. هناك عدد من البرامج الجاهزة يمكن الحصول عليها من بعض الجامعات أو مراكز البحث العلمي وهي تساعد في ايجاد المدارات الجزيئية وطاقتها لمختلف الجزيئات باستخدام الحاسب، وفي زمن قلبل.

يتعلق زمن الحساب في الواقع بالدقة المطلوبة في الحسابات وهو يتراوح عادة بين بضع دقائق وبضع ساعات. يتوقف الأمر أيضاً على نوع الحاسب المستخدم وامكانياته. نشير هنا أيضاً إلى أن المدارات الجزيئية الدقيقة أصبحت معروفة لعدد كبير من الجزيئات وهي توجد في جداول في مراجع خاصة بالحسابات الكوانتية. يمكن الاستفادة من هذه الجداؤل واستخدام المدارات (أو الأمثال بياً المعادلة (٨٨) لاستنتاج خصائص كثيرة للجزيئات باجراء حسابات بسيطة نسبياً. يمكن مثلاً استخدام الأمثال بياً، في حساب توزع الكثافة الالكترونية في كين مثلاً استخدام الأمثال بياً، ويمكن معرفة طاقة تأينه باستخدام نظرية كويمان ومعرفة فعاليته الكيميائية. ويمكن معرفة طاقة تأينه باستخدام نظرية كويمان (Koopman Theorem) التي مر ذكرها. كما يمكن دراسة طيوف الجزيئات

الجزىء.

# بعض خصائص توابع الموجة SCF:

إن وجود المدارات الجزيئية أصبح أمراً مسلماً به، فهناك ظواهر عديدة تدل بشكل لايدع مجالاً للشك بأن الالكترونات تتوزع داخل الجزيء في مدارات جزيئية، على الرغم من ذلك فإن نظرية المدارات الجزيئية مي نظرية تقريبية بمعنى جزيئية، على الرغم من ذلك فإن نظرية المدارات الجزيئية مي نظرية تقريبية بمعنى النها توبع لا يوجد فيها ترابط بين حركات الالكترونات ذات السبينات المتعاكسة. وهذا يعني أن الالكترونين بسبينين متعاكسين يمكن أن يوجدا في نفس المدار وفي نفس النقطة من الفضاء. وهذا يخلف الواقع. نجد لهذا السبب أن طاقة الجزيء المحسوبة باستخدام توابع الموجة عن المدار (Correlation بأنها الفرق بين الطاقة الحقيقية والطاقة SCF. إن قيمة هذه الطاقة هي حرالي Ve L لكل زوج من الالكترونات بسبينين متعاكسين (في نفس المدار الماكني).

تتصف ترابع الموجة SCF أيضاً بأنها تصف حالة الجزيء المدروس الموجود في وضع التوازن وصفاً جيداً. أما عندما تتغير أطوال الروابط (أثناء حدوث تفاعل كيميائي مثلاً) فإن دقة وصف الجزيء بطريقة SCF تصبح قليلة. إن هذه الطريقة مثلاً تتوقع أن ينفصل جزيء الهيدروجين  $H_2$ ، عندما يزداد طول الرابطة فيه إلى اللانهاية ، إلى برتون وايون  $H_3$ ، لكن التجربة تدل أن جزيء الهيدروجين يتحول إلى ذرتين معدلتين من الهيدروجين .

هناك طرق متقدمة لتحسين توابع الموجة هنها طريقة: تفاعل النشكلات، أو ما يسمى بـ (Configuration Interaction) وهي تقوم على نشر تابع موجة الجزي. الكلي في قاعدة توابع الموجة الناتجة من طريقة SCF. هذه الطريقة دقيقة جداً، وتؤدي إلى توابع موجة مترابطة وهي تصف الجزيء وصفاً دقيقاً في جميع أشكاله الهندسية وجميع حالاته المستقرة أو المتهيجة (المستثارة). إن حجم الحسابات في هذه الطريقة كبير جداً، لذلك لايلجا إليها إلا حينما تكون الدقة الكبيرة أمراً لابد

## مستريات التقريب في الحسابات:

إن الصعوبات الرئيسية في طريقة (LCF-MO-LCAO) هي صعوبات رياضية تنشأ عند حساب عناصر متريس هارتري-فوك، (العلاقة ٩١). هناك عدة مستويات للتقريب في حساب التكاملات يلجأ إليها عادة، لهذا نجد طرقاً عديدة ومتنوعة في حساب المدارات الجزيئية تتفرع جميعها من طريقة -SCF-MO) (LCAO) ولا تختلف فيما بينها إلا في نوع التقريب المستخدم في حساب التكاملات الفرورية لحساب عناصر المتريس (٩٠). سنشرح فيما يلي بعض أنواع التقريب المستخدمة في الحسابات.

لتنظر إذن في التكامل (٩١) إن المؤثر (1) تر في هذا التكامل مبين في العلاقة (٩٢)، والمؤثران إلا و X في هذه العلاقة معرفان بمايلي :

$$J_{j}(1) \phi_{v}(1) = \left[ \int \psi_{j}^{2}(2) \frac{1}{r_{12}} dv_{2} \right] \phi_{v}(1)$$
 (91)

$$K_{j}(1) \phi_{v}(1) = \left[ \int \psi_{j}(2) \phi_{v}(2) \frac{1}{r_{12}} dv_{2} \right] \psi_{j}(1)$$
 (4v)

حيث ز٧ هو مدار جزيئي، بينما وله هو مدار ذري متمركز على إحدى ذرات

الجزيء.

إذا نشرنا الآن المدار الجزيشي و الله عن قاعدة المدارات الذرية وفقاً للعلاقة (٨٨)، وعوضناه في (٩٦) و (٩٧) ثم عوضنا النواتج في (٩٢) ثم عوضنا(1) f في (٩١) نصل إلى النتيجة التالية:

$$\boldsymbol{F}_{\mu\upsilon} = \boldsymbol{H}_{\mu\upsilon}^{e} + \sum_{\lambda=1}^{n} \sum_{\sigma=1}^{n} \, \boldsymbol{P}_{\lambda\sigma} \! \left[ \left( \mu \, \upsilon \, / \, \lambda \, \sigma \right) - \frac{1}{2} \! \left( \mu \, \lambda \, / \, \upsilon \, \sigma \right) \right] \! \left( \boldsymbol{q}_{\boldsymbol{A}} \right) \label{eq:final_potential}$$

حيث وضعنا في هذه العلاقة مايلي:

$$H_{\mu\nu}^{e} = \int \phi_{\mu}(1) \left[ -\frac{1}{2} \nabla_{i}^{2} - \sum_{a} \frac{Z_{a}}{r_{1a}} \right] \phi_{\nu}(1) d\nu_{1}$$
 (44)

تشير a إلى الذرة a في الجزيء وa العدد الذري للذرة a وa هي المسافة بين الالكت و ن (١) و نو أة الذرة a . وضعنا كذلك:

$$\left( \mu \, \upsilon \, / \, \lambda \, \sigma \right) = \int \quad \oint_{\mu} \, \left( 1 \right) \, \phi_{\upsilon} \left( 1 \right) \, \frac{1}{r_{12}} \, \phi_{\lambda} \, \left( 2 \right) \, \phi_{\sigma} \! \left( 2 \right) \, dv_{1} \, dv_{2}$$

 $H_{\mu\nu}^{\circ}$  تشير الى المسافة بين الالكترونين ١و٢. يدعى التكامل  $r_{12}$  تكامل القلب (Core Integral) وهو يساوي طاقة الالكترون الذي يتحرك في الحقل الكولومي الناتج عن نوى الذرات في الجزيء. أما التكامل  $(4\,\nu)/\lambda\,\sigma$ )، فهو يمثل طاقة التنافر بين الالكترونين ١و٢. والمقدار  $P_{\lambda\sigma}$  يمطى بالعلاقة

$$P_{\lambda\sigma} = 2 \sum_{i=1}^{\infty} C_{\lambda i} C_{\sigma i}$$
 (۱۰۱): آباللا

حيث  $_{i}$  و  $_{i}$  مي الأمثال في نشر المدار الجزيئي  $_{i}$  الا و  $_{i}$  على المدارات الجزيئية (انظر في  $_{i}$  ( ) نقتصر على المدارات الجزيئية الحاوية على الالكترونات فقط (Occupied) ، أما المدارات الحالية من الالكترونات فلا تدخل في عملية الجمع . كما يفترض هنا أن كل مدار من المدارات المشغولة بالالكترونات يحوى الكترونين . (انظر في التمرين  $_{i}$  في نهاية الفصل)

لننظر أولاً في تكاملات القلب (٩٩). إن المدارات الذرية، مثل  $_{\rm q}$   $_{\rm e}$   $_{\rm o}$  متمركزة على نوى الذرات في الجزيء لذلك هناك تكاملات قلب فيها المدار  $_{\rm q}$  على إحدى الذرات والمدار  $_{\rm e}$  على إحدى الذرات والمدار  $_{\rm e}$  على خرة ثانية بينما  $_{\rm e}$  غثل فرة ثالثة، وحساب قيمة التكامل في هذه الحالة ليس سهلاً. وإذا نظرنا أيضاً في التكاملات من النوع التكامل في هذه التكاملات هو وحيد المركز حيث تكون فيه المدارات الأدرية الاربعة  $_{\rm e}$   $_{\rm e}$ 

يمكن تقسيم طرق حسابات المدارات الجزيئة المبنّة على نظرية الحقل ذي الأنسجام الداخلي (SCF-MO-LCAO) إلى مجموعتين رئيستين. الأولى هي مجموعة الطرق المسماة الطرق الألف بائية (ab-initio methods). وهي طرق تحسب فيها جميم التكاملات حساباً نظرياً دون أن يهمل منها شيء. والمجموعة

الثانية هي مجموعة الطرق الوسيطية (Parametric methods) أو نصف التجريبية ( Semiempirical methods ). تهمل في هذه الطرق بعض التكاملات ، كما يعتبر بمضها وسطاء تحدد قيمها بمطابقة تتاتج الحسابات مع القياسات التجريبية ، وغالباً ما يكون عدد التكاملات التي تحسب فيها حساباً نظرياً قليلاً . لكل مجموعة من هذه الطرق مزاياها وعيوبها . فالطرق الالف بائية أكثر دقة لكن حجم الحسابات فيها كبير ، بينما الطرق الوسيطية أسهل ، لكنها تصلح فقط لحساب قيم تقريبية لحسائص الجزيئات ، وتفيد في التفسيرات الكيفية للظواهر الكيميائية ، وهي مع ذلك ، تخفق أحياناً وتؤدي الى نتائج تخالف الراقع .

الطرق الألف بائية (ab-initio methods):

تقوم هذه الطرق على مايلي: يتم أولا اختيار توابع ذرية ، م (م) (atomic , هم ، atomic) مناسبة لكي تنشر فيها المدارات الجزيئية ، وفقاً للعلاقة (٨٨)، ثم تحسب التكاملات أحادية الالكترون مثل تكاملات القلب والتكاملات ثنائية الالكترون (متعددة المراكز) وبعد ذلك تحسب المدارات الجزيئية ومستويات طاقة هذه المدارات . كما تحسب توابع موجة الجزيء ومستويات طاقته الحاصة . ثم تحسب خصائص الجزيء الأخرى .

إن استخدام قاعدة من مدارات سلاتر الذرية لنشر المدارات الجزيئية وفقاً للعلاقة (ΛΑ) يؤدي إلى صعوبات كبيرة جداً في حسابات التكاملات، لذلك لا تستخدم مدارات سلاتر في الطرق الالفابائية. إن التوابع الذرية م المستخدمة في هذه الطرق هي تراكيب خطية من توابع تدعى توابع غوس الذرية atomic functions) ميين الجدول التالي (الجدول ۳) التوابع العشرة الأولى من توابع غوس المنظمة التي لها خصائص المدارات شبه الهيدروجينية أو مدارات

# جدول (٣) بعض توابع غوس الاولية ١١-١٠ـ (أم الديل )

التابع (أو المدار)	نوع (شكل) المدار
$g_s(\alpha, r) = \left(\frac{2\alpha}{m}\right)^{3/4} \exp(-\alpha r^2)$	8
$g_x(\alpha, r) = \left(\frac{128 \alpha^5}{\pi^3}\right)^{1/4} x.\exp(-\alpha r^2)$	$P_x$
$g_y(\alpha, r) = \left(\frac{128 \alpha^5}{\pi^3}\right)^{1/4} y.\exp(-\alpha r^2)$	$P_y$
$\mathbf{g}_{s}(\alpha, \mathbf{r}) = \left(\frac{128 \alpha^{5}}{\pi^{3}}\right)^{1/4} \mathbf{z} \cdot \exp\left(-\alpha \mathbf{r}^{2}\right)$	$P_z$
$g_{xx}(\alpha, r) = \left(\frac{2048 \alpha^7}{9 \pi^3}\right)^{1/4} x^2 \cdot \exp(-\alpha r^2)$	-
$g_{yy}(\alpha, r) = \left(\frac{2048 \alpha^7}{9 \pi^3}\right)^{1/4} y^2 \cdot \exp(-\alpha r^2)$	
$g_{ZZ}(\alpha, r) = \left(\frac{2048 \alpha^{7}}{9 \pi^{3}}\right)^{1/4} z^{2}.exp(-\alpha r^{2})$	-
$g_{xy}(\alpha, r) = \left(\frac{2048 \alpha^7}{\pi^3}\right)^{1/4} xy.exp(-\alpha r^2)$	$d_{xy}$

$$g_{xz}(\alpha, r) = \left(\frac{2048 \alpha^7}{\pi^3}\right)^{1/4} \times z.exp(-\alpha r^2)$$

$$g_{yz}(\alpha, r) = \left(\frac{2048 \alpha^7}{\pi^3}\right)^{1/4} y z.exp(-\alpha r^2)$$

$$d_{yz}$$

المقدار α هو وسيط يحدد حجم المدار، وτ بعد الالكترون عن النواة. 2,y,x هي الاحداثيات الكارتيزية للالكترون بالنسبة لمبدأ الاحداثيات المتمركزة على نواة الله.ة.

إن التوابع  $_{8}$  و  $_{8}$  و  $_{9}$  و  $_{8}$  و  $_{8}$  و  $_{8}$  و  $_{8}$  و  $_{8}$  لها أشكال تشبه أشكال المدارات الجزيشة شبه الهيدروجينية أو مدارات سلاتر كما هو موضح في الجدول. للحصول على توابع لها أشكال المدارات الأخرى من النوط  $^{3}$  ، غير المذكورة في الجدول السابق ، ننشىء تراكيب خطية مناسبة من توابع غوس فنحصل على توابع لها الأشكال المطلوبة و هر :

$$g_{3 \pm rr} = \frac{1}{2} (2 g_{zz} - g_{xx} - g_{yy})$$
,  $d_{z^2}$  (1.7)

$$g_{xx-yy} = \left(\frac{3}{4}\right)^{\frac{1}{2}} \left(g_{xx} - g_{yy}\right) , d_{x^2-y^2}$$
 (1.7)

يضاف إلى هذه التوابع أحياناً التركيب الخطي التالي الذي له تناظر كروي (من \_\_\_\_

$$g_{rr} = \sqrt{\frac{1}{5}} \left( g_{xx} + g_{yy} + g_{xz} \right) , s_{r^2}$$

يمكن أيضاً الحصول على مدارات لها أشكال المدارات الهيدر وجينية من النوع

f من تراكيب خطية من توابع غوس من الدرجة الثالثة (بالنسبة لـ x و y و z).

إن استخدام ترابع غوس عوضاً عن مدارات سلاتر يسهل حساب التكاملات من الأنواع (٩٩) و (٩٠٠)، حيث يمكن اجراء هذه التكاملات بشكل تحليلي دون حاجة إلى اللجوء إلى طرق عددية معقدة. لكن توابع غوس أقل دقة من الناحية الرياضية من توابع سلاتر في تمثيل توابع موجة الذرات. للوصول الى توابع رياضية ذرية (أي متمركزة على الذرات) تقترب في خصائصها من توابع سلاتر، أو رجا تكون أفضل منها، تشكل تراكيب خطية مناسبة من توابع غوس، مثلاً يمكن تركيب عدد من توابع غوس من النوع 8 للحصول على تابع أفضل له التناظر الكروى 8:

$$\phi_{\mu} = \sum_{s} d_{\mu s} g_{s} \qquad (1 \cdot \xi)$$

حيث  $_{a}$   $_{b}$   $_{a}$  أمثال تنتقى قيمها للحصول على أفضل تابع  $_{\mu}$   $_{b}$  له تناظر كروي (من النوع 8). تختلف التوابع  $_{a}$  في العلاقة (10.8) فيما بينها بقيمة الوسيط  $_{a}$  مكن الحصول على مدارات من الأنواع  $_{a}$  و  $_{b}$   $_{b}$  بنفس الطريقة . تدعى المدارات  $_{a}$  الناتجة : مدارات غوس المركبة (أو المقلصة contracted gaussians). بينما تدعى توابع غوس  $_{a}$  التوابع الاولية (primitive gaussians).

يجري العمل أثناء الحسابات العملية على مرحلتين، في الاولى تحدد قاعدة المدارات الخريشة. وفي المرحلة الثانية المدارات الخريشة. وفي المرحلة الثانية تستخدم هذه القاعدة في اجراء الحسابات وفق طريقة CSCF-MO-LCAO. عندما يكون عدد المدارات الذرية بهم في حده الادنى تُدعى القاعدة: قاعدة المجموعة الدني رأدة الحدالادني من المدارات المدارات الدريق عن المدارات الدريق من المدارات

الذرية  $_{\rm q}^{\phi}$  اللازمة لنشر المدارات الجزيئية. تستخدم في هذه الحالة مدارات ذرية  $\rm H$  من النوعين  $\rm 8$  و $\rm q$  في الجزيئات الحاوية على ذرات من الدور الأول والثاني (من  $\rm H$  ومدارات من الأنواع  $\rm 8$  وو و  $\rm 0$  في الجزيئات الحاوية على ذرات من الدور الثالث في الجدول الدوري للعناصر . . . وهكذا ينشر كل تابع  $_{\rm q}^{\phi}$  من توابع المقاحة بدلالة توابع غوس الأولية:

$$\phi_{\mu} = \sum_{k} d_{\mu k} g_{x} (\alpha_{x}, r) \qquad (1 \cdot 0)$$

ترمز  $g_x$  إلى توابع ذات الشكل المناسب، مثل التوابع من النوع  $g_t$  أو  $g_t$  أن على جودة القاعدة  $g_t$  بعدد الحدود في الملاقة (۱۰۵). يمكن الحصول على مدارات (أو توابع) ذرية قريبة في خصائصها من مدارات سلاتر. إن عدد الحدود لم في العلاقة (۱۰۵) يختلف من طريقة ألف بائية لأخرى وهو يحدد مسنوى الدقة في توابع المرجة الجزيئية الناتجة. يُرمز إلى قواعد المجموعات الدنيا من التوابع اللذرية بالرمز العام التالي (STO-KG) حيث STO تعني مدارات من نوع مدارات ملاتر، و لم هي عدد توابع غوس  $g_t$  في العلاقة (۱۰۵). هناك مثلاً القاعدة STO-3G وهي أبسط قاعدة مستخدمة في الحسابات.

تبين التطبيقات العملية في حسابات المدارات الجزيئية في الطرق الالف باثية أن استخدام قاعدة المجموعة الدنيا من المدارات الذرية  $\phi$  ليس كافياً للحصول على قيم دقيقة لحصائص الجزيئات لذلك تستخدم أحياناً كثيرة قواعد من الترابع الذرية تعمى القواعد المرسعة (extended basis) وهي تحوي على عدة مدارات ذرية من كل نوع وعلى كل ذرة من ذرات الجزيء . مثلاً يمكن أن تحوي هذه القاعدة مدارين من النوع  $\phi$  على نفس الذرة . يختلف هذان المداران بقيمة في . يمكن أيضاً أن

يضاف إلى المدارات الذرية مدارات إضافية من النوع d حتى لو لم يكن هناك الكترونات في المدارات الذرية من النوع d في الذرات التي يتكون منها الجزيء. إن إضافة مثل هذه المدارات على قاعدة المدارات الذرية المستخدمة في نشر المدارات الجزيئية اللا عزم ثنائي القطب الكهربائي وأطوال الروابط في الجزيء وشكله الهندسي، كما تحسن الطاقة المحسوبة للغاعلات الكيميائية.

يتطلب حساب توابع الموجة في الطرق الالف باثية التي تستخدم قواعد موسعة من التوابع الذرية جهداً كبيراً ووقتاً كبيراً على الحاسب الآلي، وهناك الآن مراكز تجمع نتائج الحسابات على مختلف الجزيئات فيما يشبه "بنوك، المعلومات. تضم هذه المعلومات توابع الموجة المحسوبة لأعداد كبيرة من جزيئات المركبات الكيميائية يمكن إستخدام هذه التوابع في حساب خصائص هذه المركبات، وهناك أيضاً برامح جاهزة لإجراء الحسابات على الحاسب الآلي بالطرق الألف بائية يمكن الحصول عليها من بعض الجامعات ومراكز البحوث.

### الطرق التقريبية في حساب المدارات الجزيئية:

عندما لاتكون الدقة الكبيرة مطلوبة في الحسابات، تستخدم طرق تقريبية مثل الطرق الوسيطية أو الطرق نصف التجريبية. تؤدي هذه الطرق غالباً إلى وصف كيفي صحيح لخصائص الجزيئات والظواهر الكيميائية بشكل عام، ولكن يجب الحذر أحياناً من استخدامها لانها قد تؤدي إلى نتاتج مخالفة لنتائج القياسات التجريبية. لعل أكثر الطرق استخداماً، بعد طريقة هوكل، وطريقة هوكل المورقة بد CNDO و PRDDO و PRDDO و MINDO. تهمل هذه الطرق بعض التكاملات متعددة المراقز، وتجعل بعض التكاملات بمثابة

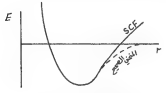
وسطاء. إن عدد التكاملات التي تحسب فيها حساباً نظرياً قليل بالمقارنة مع الطرق الألف بائية .

قصور ونظرية المجال ذو الانسجام الداخلي، وطاقة الترابط في الجزيئات:

تعطي نظرية اللجال ذو الانسجام الداخلي، وصفاً دقيقاً للجزيئات في حالة الاستقرار لكنها تخفق أحياناً في وصف الحالات غير المستقرة أو الانتقالية (Ivansition states) التي تم بها الجزيئات أثناء التفاعلات الكيماوية. ويقول آخر، إن سطوح الطاقة الداخلية (potential energy surfaces) المحسوبة استناداً إلى هذه النظرية، والتي تبين تغيرات طاقة الجزي، بتابعية (بدلالة) شكله الهندسي أو أطوال الروابط فيه ليست سطوحاً دقيقة. يبين الشكل التالي (10) تغير طاقة اجزيء الهيدروجين بتابعية طول الرابطة (H-H)  $\tau$ . إن الطاقة المحسوبة استناداً الى نظرية SCF هي أعلى من الطاقة الحقيقية (الحط المنقط على الشكل) من أجل القيم الكبيرة لـ $\tau$ . تتنبأ هذه النظرية أيضا بأن جزيء الهيدروجين، عندما تنكسر الرابطة فيه، أي عندما تصبح  $\tau$ 0 =  $\tau$ 1 يؤدي الى ذرة هيدروجين سالبة  $\tau$ 1 (فيها الكترونان) ويروتون ، وون ، وشاء من ذرتين معتدلتين من الهيدروجين.

ترتبط مشكلة عدم دقة سطوح الطاقة المحسوبة في نظرية «الحقل ذو الانسجام الداخلي، بمشكلة الترابط (correlation) بين حركات الالكترونات في الجزيء. تتوزع الكترونات الجزيء على مدارات جزيئية، ويمكن لالكترونين بسبيين متعاكسين أن يتواجدا في نفس المدار. أي يمكن أن يقترب أحدهما من الآخر إلى مسافة صغيرة جداً، لكننا نعلم أن الواقع خلاف ذلك لأن الالكترونين يتدافعان بقوة كولومية تتناسب عكساً مع مربع المسافة بينهما

ولا يمكن لهما أن يتواجدا في نفس النقطة وفي نفس الوقت. بعبارة أخرى إن حركة أحد الالكترونين مرتبطة بحركة الالكترون الآخر (وهذه هي مشكلة الترابط). إن وجود الالكترونين على نفس الذرة في جزيء الهيدروجين يجعل طاقة التدافع الكولومية (الموجبة) عالية، وهذا هو السبب في كون طاقة جزيء الهيدروجين لمحسوبة من أجل قيم T الكبيرة، أعلى من الطاقة الحقيقية. يدعى الفرق بين الطاقة الحقيقية والطاقة المحسوبة بطريقة SCF طاقة الترابط.



شكل (10): تغير طاقة جزي، الهيدروجين بتابعية طول الرابطة. (آ)- نظرية SCF: (ب)- ... للتحتى الصحيح

إن الحصول على سطوح طاقة صحيحة أمر ضروري في وصف النفاعلات الكيميائية والتنبوء عن نتائجها، كما هو ضروري في دراسة الحالات الانتقالية للجزيئات، لهذا كان لابد من حل مشكلة النرابط.

للوصول إلى توابع موجة وسطوح طاقة أفضل من توابع الموجة وسطوح الطاقة التي تؤدي اليها نظرية «الحقل ذو الانسجام الداخلي» يمكن اللجوء إلى إحدى طريقتين أساسيتين، هما طريقة تفاعل التشكلات وطريقة الاضطراب. تفاعل التشكلات (Configuration Interaction):

تعتمد هذه الطريقة في أساسها على نظرية النشر ونظرية التحول. ينشر تابع الموجة الكلى للجزى، في قاعدة من توابع الموجة الناتجة عن طريقة SCF، وسنوضح ذلك فيما يلي. يجري حساب المدارات الجزيئية ، ١٧٠٠ أولاً وفق طريقة (SCF-MO-LCAO) التي وصفناها سابقاً. إن عدد المدارات الجزيئية الناتجة من الحساب يساوى عدد التوابع الذرية في القاعدة المستخدمة لنشر المدارات الجزيئية. مثلاً، في جزيء الهيدروجين H<sub>2</sub>، إذا كانت قاعدة المدارات الذرية تتكون من مدارين ذريين من النوع 18، أحدهما متمركز على الذرة الأولى a مثلاً، والثاني متمركز على الذرة الثانية b ، ينتج مداران جزيئيان ، أحدهما رابط من النوع ه 10، والآخر مضاد للربط من النوع «1 σ. يوجد الكترونان في حالة الاستقرار الدنيا في المدار 10 بينما يكون المدار "10 خالياً، ويكون تشكل جزىء الهيدروجين هو 2( 10 ). يمكن الآن ترقية أحد الالكترونين أو كليهما من المدار الرابط 10 إلى المدار المضاد للربط "10. حيث نحصل على التشكلين التالين:) اً أو  $\left(1\,\sigma_{u}^{*}\right)^{2}$  أي هناك ثلاثة تشكلات محكنة لجزيء الهيدروجين  $\left(1\,\sigma_{u}^{*}\right)^{2}$ ( $1 \sigma_u^*$ ) والثالث  $(1 \sigma_u^*)^2$  والثالث کل من التشکلين الأول  $(1 \sigma_u^*)^2$  والثالث  $(1 \sigma_u^*)^2$ معين سلاتر ، حيث أن كلاً من هذين التشكلين يقابل حالة أحادية(Singlet). أما التشكل ( "Triplet ) يكن أن يؤدي إما إلى حالة ثلاثية (Triplet) أو أحادية (Singlet) . لنفرض الآن أن توابع الموجة التي تقابل الحالات الأحادية الناتجة عن التشكلات الثلاثة السابقة هي  $\psi_0$  و $\psi_1^2$  و كما هو واضح في المخطط التالي:



إن.  $\psi_0$  هو تابع الموجة المقابل للتشكل الأول وهو يمثل حالة الاستقرار الدنيا .  $v_0$  هو تابع الموجة الذي يمثل الحالة الاحادية الناتجة عن ترقية الكترون من المدار الأول (1) إلى المدار الثاني (2)، أي من المدار الرابط  $\sigma$ 1، إلى المدار المضاد للربط  $\sigma$ 1، و $\tau_{11}$  بكترونين من المدار الاول (1) إلى المدار الثاني (٢).

تشكل التوابع  $\psi_0 q_1^2 \psi_{11}^2 \psi_{12}^2$  قاعدة يمكن أن ننشر فيها تابع موجة جزي الهيدروجين  $\psi_1$  حيث نكتب:

$$\psi = C_0 \psi_0 + C_1 \psi_1^2 + C_2 \psi_{11}^{22}$$
 (1.7)

نحسب الآن طاقة الجزيء E باستخدام التابع  $\Psi$  ودستور القيمة المتوسطة ، فنحصل على قيمة E بدلالة الأمثال  $C_0$  و  $C_1$  . نعين قيم هذه الأمثال استناداً إلى نظرية التحول Variation Theorem ، أي نفتش عن الأمثال التي تجعل المشتقات الجزيئية لـE بالنسبة لهذه الأمثال مساوية للصغر :

$$\frac{\partial E}{\partial C_i} = \frac{\partial \langle H \rangle}{\partial C_i} = 0 , \quad i = 1, 2, 3$$

$$(1 \cdot \forall)$$

المادلات الناتجة في هذه الحالة هي:

$$\begin{split} &C_0 \left( H_{0,0} - E \right) + C_1 H_{0,1} + C_2 H_{0,11} &= 0 \\ &C_0 H_{1,0} + C_1 \left( H_{1,1} - E \right) + C_2 H_{1,11} &= 0 \\ &C_0 H_{11,0} + C_1 H_{11,1} + C_2 \left( H_{11,11} - E \right) = 0 \end{split}$$

حيث تعطى العناصر المتريسية للهاملتوني H بالعلاقة العامة التالية:

$$H_{s,t} = \int \int \psi_s^* H \psi_t dv_1 dv_2 \qquad (1.4)$$

و dv هي عنصر حجم، أي dv = dx. dy. dz . تتعلق dv أ بالالكترون الاول ومby بالالكترون الثاني في جزيء الهيدروجين.

تحسب قيم العناصر المتريسية بتطبيق قواعد كوندون-سلاتر التي مر ذكرها. لا يوجد لمجموعة المعادلات المتجانسة السابقة حلول غير الصفر إلا اذا كان المعين المكون من أمثال للجاهيل مساوياً للصفر، أي:

$$\begin{vmatrix} H_{0,0}-E & H_{0,1} & H_{0,11} \\ H_{1,0} & H_{1,1}-E & H_{1,11} \\ H_{11,0} & H_{11,1} & H_{11,11}-E \end{vmatrix} = 0$$
 (11.)

تدعى المعادلة السابقة (۱۱۰) المعادلة المميزة Characteristic Equation وهي هنا معادلة من الدرجة الثالثة بالنسبة  $E_3$  و لها ثلاثة جذور  $E_1$  و  $E_3$  . كل

جذر منها، أي كل حل منها، يقابل مجموعة قيم للأمثال  $C_0$  و  $C_0$  و  $C_0$  ، أي يقابل تابع موجة. هناك إذن ثلاثة تراكيب خطية تقابل ثلاثة مستويات للطاقة. المستوى الادني يقابل حالة الاستقرار الدنيا لجزيء الهيد وجين. إن تابع الموجة المقابل لهذه الحالة هو أفضل من التابع  $\sigma_0$  الناتج عن طريقة SCF.

تدعى هذه الطريقة في ايجاد توابع الجزيء ومستويات طاقته: طريقة تفاعل التشكلات، وذلك لأن التوابع. مثل ١٩٠٥ و ١٤/١ . . . . . الخ، المستخدمة في نشر تابع موجة الجزيء تقابل التشكلات الممكنة المختلفة للجزيء والتي تنتج عن طريقة «الحقل ذو الانسجام الداخلي».

إن عدد توابع القاعدة في المعادلة (١٠٦)، أي عدد التشكلات يزداد في الواقع بسرعة كبيرة مع زيادة عدد المدارات الجزيئية في الجزيء، فالتوابع مثل  $\Psi^1$  تشج عن ترقية الكترون من مدار مشغول إلى مدار خال ، ولما كان هناك عادة عدد من المدارات المشغولة وعدد آخر من المدارات الحالية ، فإن التوابع الناتجة عن ترقية الكترون كون كثيرة . تدعى هذه التوابع التوابع المفردة إلى المدارات الحالية تدعى ، تتبع عن ترقية الكترونين من المدارات المشغولة إلى المدارات الحالية تدعى ، (المثلغة الكترونات تدعى أما التوابع التي تنتج عن ترقية ثلاثة الكترونات تدعى مع زيادة عدد الالكترونات وعدد المدارات الجزيئية ، وقد يصل إلى مئات الآلاف . مع ذيادة عدد الالكترونات وعدد المدارات الجزيئية ، وقد يصل إلى مئات الآلاف . محدود من التشكلات على أن يتم انتقاء هذ التشكلات ، ولابد عندئذ من الاكتفاء بعدد محدود من التشكلات على أن يتم انتقاء هذ التشكلات بشكل مناسب ، لكننا لن ندخل هنا في مثل هذه التفصيلات (انظر في التمرين ۸ في آخر الفصل) . نكتفي بالقول أن طريقة تفاعل التشكلات في ايجاد توابم الموجة وحساب مستويات

الطاقة هي طريقة مُثلى وتؤدي إلى وصف صحيح ودقيق لجميع حالات الجزيء، سواء كانت حالات استقرارية أو حالات انتقالية.

## طريقة الاضطراب(Perturbation Method):

إن الطريقة الثانية لمعالجة مشكلة الترابط والحصول على توابع موجة مترابطة وأفضل من توابع الموجة ذات الانسجام الداخلي (SCF) هي طريقة الاضطراب التي تستند إلى نظرية تدعى نظرية الاضطراب (Perturbation Theory).

سنشرح هذه النظرية بالتفصيل في الفصل الحادي عشر، ونكتفي هنا بذكر بعض العلاقات الاساسية.

لتكن توابع موجة الجزيء ذات الانسجام الداخلي هي $\psi_0$ ،  $\psi_n$ , ...,  $\psi_n$  ... ومستويات الطاقة المقابلة لها $E_n$  ... $E_n$  ... ولنفرض أنها مرتبة حسب القيم المتزايدة للطاقة . هذا يعني أن  $\psi_0$  وW هما تابع الموجة والطاقة . المقابلان لحالة الاستقرار الدنيا (أو الحالة الارضية Ground State) .

يكن ادخال تصحيح (Ψ<sup>11)</sup> من المرتبة الأولى على تابع الموجة ψ وتصحيح على الطاقة، وذلك كما يلي. نتتقي من بين توابع الموجة ψ التوابع التي تمثل التشكلات الناتجة عن ترقية الكترونين من المدارات الجزيئية الدنيا المشغولة إلى المدارات العليا الحالية أي توابع الموجة المضاعفة (Doubles).

إن الرمز العام لمثل هذه التوابع هو أنه وهذا يعني أن الكترونين انتقلا من المدارين i و j إلى المدارين r و s . يعطى التصحيح من المرتبة الأولى (γ<sup>(۱)</sup> على تابع الم جة هv بالعلاقة التالـة:

$$\psi^{(1)} = \sum_{i=1}^{\infty} \sum_{r} \sum_{r} \left\{ \frac{V_{i,j}^{r}}{\varepsilon_i + \varepsilon_i - \varepsilon_r - \varepsilon_s} \right\} \psi_{i,j}^{rs} \tag{111}$$

حيث . 500 تعني المدارات المشغولة في الحالة الارضية ، و . virt المدارات الحالية . ع هي طاقة المدار الجزيشي ; لا المحسوبة وفق طريقة SCF . أما المقدار \*; و ياملاقة التالية :

$$V_{ij}^{rs} = \int \int \chi_{i}(1) \chi_{r}(1) \frac{1}{r_{12}} \chi_{j}(2) \chi_{s}(2) d\tau_{1} d\tau_{2}$$

$$- \int \chi_{i}(1) \chi_{s}(1) \frac{1}{r} \chi_{j}(2) \chi_{r}(2) d\tau_{1} d\tau_{2} \qquad (1)$$

یجب الانتباه هنا إلی أن المدارات الجزیئیة  $\chi_i$ ,  $\chi_i$ ,  $\chi_i$ , هی مدارات سبینیة، هذا یعنی أن نتیجة كل من التكاملین فی (۱۱۲) تتعلق بسبینات هذه المدارات.

$$\psi \cong \psi_0 + \psi^{(1)} \tag{1/17}$$

أما التصحيح الواجب ادخاله على الطاقة SCF (أي على E<sub>0</sub> ) هو تصحيح من المرتبة الثانية (E<sup>(2</sup>:

$$E = E_0 + E^{(2)} \tag{118}$$

 $E^{(2)}$ بالملاقة: حيث تعطى

$$E^{(2)} = \sum_{i < j}^{\infty} \sum_{j}^{virt} \sum_{r < z} \frac{\left(V_{ij}^{rz}\right)^{2}}{\epsilon_{i} + \epsilon_{j} - \epsilon_{r} - \epsilon_{z}}$$
 (\\0)

تشكل التصحيحات  $^{(1)}$  و  $^{(2)}$  المحسوبة كما هو موضح أعلاه ما يسمى ينظرية اضطراب موللر-بليسيت (Moller Pisset Perturbation Theory) من المرتبة النانية. يمكن ادخال تصحيحات من مرتبة أعلى في نظرية موللر-بليسيت،

لكننا لن ندخل في مزيد من التفاصيل هنا . إن التصحيح E<sup>(2)</sup> والذي يرمز له أحياناً بـ (MP2) يساوي الجزء الأكبر من طاقة الترابط ، نما يدل على أنه تصحيح كاف في معظم التطبيقات العملية . (انظر في التمرين ۹ في نهاية الفصل).

تتميز طريقة الاضطراب في حساب طاقة الترابط بأنها قابلة للتطبيق على أي نظام بغض النظر عن عدد الجسيمات فيه، وذلك لأن طاقة الترابط المحسوبة بهذه الطريقة تتناسب طرداً مع عدد الجسيمات. أما طريقة تفاعل التشكلات فتؤدي إلى طاقة ارتباط صحيحة فقط إذا أخذت جميع التشكلات المكنة للنظام المدروس في عين الاعتبار عند اجراء الحساب. ولكن إذا اقتصر على بعض التشكلات دون غيرها فلا تكون الطاقة المحسوبة متناسبة طرداً مع عدد الجزيئات، تدعى هذه في المشكلة: Size Consistency Problem، وهي يمكن أن تؤدي إلى أخطاء في الحسانات والاستتاحات المنبة علمها.

## أسئلة وتمارين على الفصل العاشر:

- ١- اشرح كيف يمكن ايجاد حلول تقريبية لمعادلة شرودنغر لجزيء الهيدروجين
   بطريقة الرابطة التكافؤية؟
- ٢- ما هي الحلول الحاصة التقريبية لمعادلة شرودنغر لجزيء H<sub>2</sub> استناداً إلى طريقة الرابطة التكافؤية؟
- ٣- اكتب العلاقة التي تعطي طاقة H<sub>2</sub> في حالة الاستقرار، استناداً إلى طريقة الرابطة التكافؤية؟
  - ٤- ما هي غيزات طريقة الرابطة التكافؤية؟
- هـ ما هي حالات التكافؤ، وماهو المقصود بتهجين المدارات الذرية. أعط أمثلة
   على ذلك. ماهى أشكال المدارات sp<sup>3</sup> وsp<sup>2</sup> وsp<sup>3</sup>.
  - ٦- اشرح ماهو الطنين وماهى الأشكال (أو الصيغ) القانونية؟
- ٧- اشرح ماهو المقصود بالمدار الجزيئي، وماهر المقصود بالتركيب الخطي
   للمدارات الذربة؟
  - ٨- ما هي الأسس التي يقوم عليها نموذج الالكترونات المستقلة؟
- ٩- اشرح الأسس التي تقوم عليها طريقة هوكل في ابجاد المدارات الجزيئية تلفي
   الهيدروكربونات المترافقة.
- ١٠ اشرح كيف تبسط الحسابات في طريقة هوكل وبين ما هو تكامل كولوم وتكامل الطنين في هذه الطريقة؟
- ١١- اشرح كيف يمكن حساب كثافة شحنة الالكترونات π في طريقة هوكل

وكيف تحسب رتبة الرابطة؟

 ١٢ ما هي الهيدروكربونات المتناوبة. هل جميع الهيدروكربونات المترافقة متناوبة؟

١٣ - بين كيف يمكن حساب طاقة التأين استناداً إلى نظرية كوبمان!

١٤- هل هناك علاقة بين رتبة الرابطة وطولها؟ ما هي هذه العلاقة؟

١٥- ما هي عيزات طريقة هوكل وما هي حدودها؟

١٦- ما هي طريقة هوكل الموسعة؟

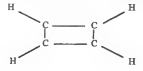
١٧- ما هي الأسس التي تقوم عليها طريقة الحقل ذو الانسجام الذاتي SCF؟

١٨ - اشرح طريقة تفاعل التشكلات في حسابات طاقة الترابط.

١٩ - اشرح طريقة الاضطراب.

قارين:

١- أوجد طاقة المدارات الجزيئية π بطريقة هوكل لجزيء سيكلوبوتاديئين.



 $(\alpha-2\beta, \alpha, \alpha+2\beta)$  : -1

 ٢- احسب كثافة الشحنة الالكترونية π على ذرات الكربون في جزيء السيلكوبوتاديثين (استعن بالتمرين السابق)، ثم احسب رتبة كل رابطة من

الروابط C-C في هذا المركب.

٣- احسب طاقة اللاتمركز في مركب السيلكوبوتاديئين.

 $_{2}$  ما هي طاقة الانتقال من المدار HOMO إلى المدار كلاب مو مركب سيلكوبوتاديثين. إذا كانت قيمة  $\beta$  تساوي إلى  $^{1}$  260 KJ. mol الضوء الذي يحدث هذا الانتقال؟ ثابتة بلانك h تساوي إلى  $^{10-34}$   $^{34}$  Joules.s

٥- أعد نفس السؤال السابق لمركب الأيثلين ومركب البنزين.

 ٦- أوجد المدارات الجزيئية π في الأيثلين بطريقة هوكل الموسعة، قارن النتائج مع طريقة هوكل العادية.

V-احسب المدارات الجزيئية  $\pi$  وطاقاتها في جزيء الهيدروجين استناداً إلى طريقة SCF-MO-LCAO ، وذلك باستخدام قاعدة من المدارات (التوابع) الذرية المكونه من مداري سلاتر من الذوع 13 على الذرين a و d في جزيء  $\pi$  R=1.40 . يمكن الاستعانة بالمعطيات التالية : طول الرابطة  $\pi$  في الجزيء :  $\pi$  .  $\pi$ 

يوضع من أجل تبسيط الرموز : 1sa=a , 1sb=b

إن التكاملات اللازمة في الحساب هي التالية:

تكامل التغطية:  $s = \int a(1) b(1) dv_1 = 0.6593$ ، وتكاملات القلب  $H^c_{**} = H^c_{***} = -1.1204 a.u.$ 

 $H_{ab}^{c} = H_{ba}^{c} = -0.9584 \text{ a. u.}$ 

والتكاملات ثنائية الالكترون (العلاقة ١٠٠) هي:

(aa/aa)=(bb/bb)=0.7746 a.u.

(aa/bb)=0.5697 a.u., (ab/bb)=(aa/ab)=0.4441 a.u.

(ab/ab)=0.2970 a.u.

طريقة الحل: يعطى المدار الجزيئي  $\psi$  بالتركيب الخطي التالي:  $\psi = C_a. \ a + C_b. \ b$ 

هناك تركيبان خطيان (مداران جزيتبان) يكن حساب الأمثال  $_{\alpha}^{2}$   $C_{\theta}$  و هذا يتطلب كما يلي: يمكن أن نحسب عناصر المتريس T (الملاقة م أو  $\theta$ )، وهذا يتطلب معرفة قيم معT (حيث T أو T ترمز هنا إلى المدارات المذرية T أو T أن نلجأ هنا إلى مطرفة المعاودة فنضع في البدء كل عنصر مساوياً للواحد: T T أن نحسب المتريس T ثم نحل معادلة شرونغر ونستنج الأمثال T و T T ثم نحسب منها عناصر المتريس T ونحسب T ونكرر العمل على المنوال السابق إلى أن فصل إلى القيم ثابتة للامثال T و ونكر والعمل على المنوال المتعادة في ايجاد المدارات الجزيئية، لكننا نستفيد في دراستنا لجزيء الميناظر بالنسبة إلى مركز الجزيء وإما عكس تناظري وهذا يعني أن المدار T همتناظر بالنسبة إلى مركز الجزيء وإما عكس تناظري وهذا يعني أن الأمثال T T T أي هناك مداران T T T T و T أي هناك مداران T T T T T T أن يحقق العلاقة T T أي هناك مداران T أن يحرب T وضعنا T أو T أي هناك مداران T T T T وأمول T أمنال T

$$\int \psi_1^2 dv = 1 = C^2 \int (a^2 + b^2 + 2 a b) dv = C^2 (1 + 1 + 2s)$$

$$C = \frac{1}{\sqrt{2(1+8)}}$$
 عومنا يؤدي إلى :

$$C = \frac{1}{\sqrt{2(1-S)}}$$
 وفي حالة المدار  $\psi_2$  نجد بطريقة مماثلة: فالمدار ان الحز شان هما:

$$\psi_1 = C = \frac{1}{\sqrt{2(1+S)}} [a+b], \ \psi_2 = C = \frac{1}{\sqrt{2(1-S)}} [a-b]$$

المدار الأول  $\Psi_1$  هو من النوع  $1\sigma_g$  (مداررابط). والثاني من النوع "1 مضاد للربط). يكون الالكترونات في جزيء H<sub>2</sub> في حالة الاستقرار البدنيا في المدار  $\Psi_1$  ، ويكون لهما سسنان متعاكسان.

i=1نحسب الآن العناصر  $P_{\lambda\sigma}$  باستخدام العلاقة (۱۰۱)، فنجد من أجل  $P_{\lambda\sigma}$  نحص الجل  $\sigma=b$  .  $\sigma=b$ 

$$P_{aa} = 2 C_a C_a = \frac{1}{1 + S} = 0.6027$$

$$P_{bb} = 2 C_b C_b = \frac{1}{1 + S} = 0.6027$$

$$P_{aa} = P_{bb} = 2 C_a C_b = \frac{1}{1 + S} = 0.6027$$

توضع هذه القيم على شكل متريس:

$$P = \begin{vmatrix} P_{aa} & P_{ab} \\ P_{ba} & P_{bb} \end{vmatrix} = \begin{vmatrix} 0.6027 & 0.6027 \\ 0.6027 & 0.6027 \end{vmatrix}$$

نحسب الآن عناصر المتريس F باستخدام العلاقة (٩٨). لنحسب على مسيل المثال قيمة العنصره ع قنجد:

$$\begin{split} F_{aa} &= H_{aa}^{c} + P_{aa} \left[ (a \, a \, / \, a \, a) - \frac{1}{2} \, (a \, a \, / \, a \, a) \right] \\ &+ 2 \, P_{ab} \left[ (a \, a \, / \, a \, b) - \frac{1}{2} \, (a \, a \, / \, a \, b) \right] \\ &+ P_{bb} \left[ (a \, a \, / \, a \, a) - \frac{1}{2} \, (a \, b \, / \, a \, b) \right] \\ F_{aa} &= -0.3655 \, a. \, b. \end{split}$$

نحسب العناصر الأخرى بنفس الاسلوب، ونضع النتائج في متريس كما

$$\mathbf{F} = \begin{vmatrix} \mathbf{F}_{aa} & \mathbf{F}_{ab} \\ \mathbf{F}_{ba} & \mathbf{F}_{bb} \end{vmatrix} = \begin{vmatrix} -0.3655 & -0.5939 \\ -0.5939 & -0.3655 \end{vmatrix}$$

بقي علينا الآن أن نجد قيم طاقتي المدارين وψو وγ أي قيم ε وε. للوصول إلى هذه الغاية علينا أن نحل المعادلة المتربسية (٩٩):

 $FC = SC\epsilon$ 

حيث C هي المتريس الذي حناصره الأمثالي  $C_{c_0}$  المقابلة للمدار  $\psi_1$  (العمود الأول من C). تكتب المعادلة السابقة بشكل من C) . تكتب المعادلة السابقة بشكل من C

$$\begin{vmatrix} F_{aa} & F_{ab} \\ F_{ba} & F_{bb} \end{vmatrix} \begin{vmatrix} \frac{1}{\sqrt{2(1+S)}} & \frac{1}{\sqrt{2(1-S)}} \\ \frac{1}{\sqrt{2(1+S)}} & \frac{-1}{\sqrt{2(1-S)}} \end{vmatrix} =$$

$$\begin{vmatrix} 1 & & S \\ S & & 1 \end{vmatrix} \times \begin{vmatrix} \frac{1}{\sqrt{2(1+s)}} & \frac{1}{\sqrt{2(1+s)}} & \frac{1}{\sqrt{2(1+s)}} \\ \frac{1}{\sqrt{2(1+s)}} & \frac{-1}{\sqrt{2(1-s)}} \end{vmatrix} \begin{vmatrix} \epsilon_1 & 0 \\ 0 & \epsilon_2 \end{vmatrix}$$

 $m{arepsilon}_1$ حيث  $m{arepsilon}_2$ طاقة المدار  $m{\psi}_2$ و  $m{v}_2$  تخامل التغطية . لايجاد  $m{arepsilon}_2$  نضرب طرفي المعادلة بمقلوب المتريس (SC)، أي بـ  $m{^{(SC)}}_1$  فنحصل على:

$$(SC)^{-1}$$
 FC =  $(SC)^{-1}$   $(SC)$   $\varepsilon = \varepsilon$ 

وذلك لأن حاصل ضرب متريس، مثل (SC) بمقلوبه (SC) هو متريس الوحدة (عناصره القطرية تساوي الواحد، وعناصره غير القطرية تساوي الصفر) [نترك للطالب أن يحسب المتريس (SC) ثم يوجد مقلوبه [SC)]. نجد في نهاية الأمر:  $\varepsilon_1 = -0.5782 \text{ a. u.}$ ,  $\varepsilon_1 = +0.6703 \text{ a. u.}$ 

تطبيق: إن طاقة تأين جزيء  $H_2$  تساوي، استنادا إلى نظرية كوبمان، إلى طاقة المدار  $\psi$  مع خلاف الاشارة، أي  $\epsilon_1 = 0.5782$  a.u.  $\epsilon_2 = \epsilon_1$  و هذه تكافىء  $\epsilon_3 = 0.5782$  a.u.  $\tau$  15.6 e.v. تكافىء  $\tau$  15.6 e.v.

ملاحظة هامة: إذا لم يكن الجزيء المدروس متناظراً، وكان من غير الممكن حساب الأمثال (٢) في المدارات الجزيئة إستناداً إلى تناظر الجزيء فإن حل المعادلة المتربسية لايجاد قيم الطاقة ع يجري بطريقة المعاردة (Iteration) على النحو التالي: نلاحظ أولاً أن المعادلة المتربسية المطلوب حلها FC = SCe يكن تحويلها إلى معادلة قيم خاصة (Eigenvalue-Equation)، وذلك بضرب طرفيها بمقلوب متربس التفطية، أحاد عث تصبح كما يلي:

· S-1 FC=S-1 SCε

ولما كان S = S - 1 ، حيث I متريس الوحدة (أي متريس عناصره القطرية تساوى الواحد. وغير القطربة تساوى الصفر )، نجد :

 $(S^{-1} F) C = C \varepsilon$ 

: غبله معادلة قيم خاصة . إذا ضربناها إلى اليسار ب $C^{-1}$  نجم جد ( $C^{-1}$  ( $S^{-1}$  F)  $C=C^{-1}$  C  $\epsilon=\epsilon$ 

تدل هذه المعادلة على أنه إذا ضربنا المتريس F = F إلى اليمين بـ C وإلى

اليسار بـ  $C^1$  كان الناتج هو  $\mathfrak s$  ، أي متريس الطاقة الذي نفتش عنه، وهو متريس قطري عناصره القطرية تساوي مستويات طاقة المدارات المدارات الجزيئية. تعود المسألة إذن إلى ايجاد المتريس  $\mathfrak S$  الذي له الحاصة السابقة ، أي الذي يحول  $\mathfrak S$  إلى متريس قطري . توجد حالياً برامج جاهزة على الحاسب الآلي لا يجاد هذا المتريس  $\mathfrak S$  وايجاد في نفس الوقت مستويات الطاقة  $\mathfrak S$  . يحبي العمل في طريقة المعاودة على النحو التالي : يُبدأ بمتريس  $\mathfrak S$  ويعسب  $\mathfrak S$  ويغش عن  $\mathfrak S$  . يحسب الآن من  $\mathfrak S$  متريس جديد  $\mathfrak S$  ، ثم يحسب متريس  $\mathfrak S$  ثم يوجد حل  $\mathfrak S$  ، وتكرر العملية إلى أن يصبح المتريس  $\mathfrak S$  ثم ألى المتريس  $\mathfrak S$  ثم يوجد حل  $\mathfrak S$  ، وتكرر العملية إلى أن يصبح المتريس ألدقة ، ويقال إن الحل تقارب (Converged) .

٨- احسب طاقة الترابط في جزيء الهيدروجين بتطبيق طريقة تفاعل التشكلات. استخدم قيم التكاملات والمدارات الجزيئية الخاصة بالهيدروجين المعطاة في التمرين السابق (رقم ٧).

الحل: علينا هنا أن نحسب قيم الأمثال C<sub>2</sub>, C<sub>1</sub>, C<sub>0</sub> في نشر التابع ¥كما في المعادلة (١٠٦). وهذا يتطلب أولاً حساب العناصر المتريسية في (١١٠) ثم ايجاد جدور هذه المعادلة. نبدأ إذن بحساب العناصر المتريسية ونطبق قواعد كوندون-صلاتر (الفصل الثامن).

إن التوابع ψ و ψ و ψ و ( المعادلة ١٠٦ ) المقابلة لمختلف التشكلات الممكنة لجزيء الهيدروجين تكتب كمعينات سلاتر أو تراكيب خطية منها كما يلمي :

$$\psi_0 = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{vmatrix} \psi_1(1) & \psi_1(2) \\ \vdots & \vdots \\ \psi_1(2) & \psi_1(2) \end{vmatrix}$$

$$\psi_{1}^{2} = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{bmatrix} \frac{1}{\sqrt{2}} & \psi_{1}(1) & \psi_{1}(2) \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ \psi_{2}(1) & \psi_{2}(2) \end{bmatrix} - \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{bmatrix} \overline{\psi}_{1}(1) & \overline{\psi}_{1}(2) \\ \psi_{2}(1) & \psi_{2}(2) \end{bmatrix}$$

$$\psi_{11}^{22} = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{vmatrix} \psi_{2}(1) & \psi_{2}(2) \\ \vdots \\ \psi_{2}(1) & \psi_{2}(2) \end{vmatrix}$$

حيث ، السبينية في جزي. المدارات الجزيئية السبينية في جزي. المدارات الجزيئية السبينية في جزي.

إذا طبقنا قواعد كوندون-سلاتر في حساب العناصر المتريسية، نصل إلى ما يلي:

$$H_{0.0} = \langle \psi_0 | H | \psi_0 \rangle = E_0 = 2 h_{11} + J_{21}$$

(انظر في العلاقة ٤٨ من الفصل الثامن).

$$H_{0,1} = \langle \psi_0 | H | \psi_1^2 \rangle = 0$$

أستخدمنا هنا العلاقات (٤٠) و (٤٢) من الفصل الثامن.

$$\begin{split} \mathbf{H}_{0, 11} &= \left\langle \psi_0 \left| \mathbf{H} \right| \psi_{11}^{22} \right\rangle \\ &= \left\langle \psi_1 \psi_2 \left| \frac{1}{r_{12}} \right| \stackrel{\longleftarrow}{\psi_1 \psi_2} \right\rangle - \left\langle \psi_1 \stackrel{\longleftarrow}{\psi_2} \left| \frac{1}{r_{12}} \right| \stackrel{\longleftarrow}{\psi_1 \psi_2} \right\rangle \end{split}$$

إن التكامل الأخير في هذه العلاقة يساوي الصفر بسبب اختلاف السبين في المدارين  $\Psi_0$  وكذلك في المدارين  $\Psi$  و  $\Psi_0$  ، لذلك يكون :

$$H_{0, 11} = \left\langle \psi_1 \psi_2 \left| \frac{1}{\Gamma_{12}} \right| \psi_1 \psi_2 \right\rangle \equiv K_{12}$$

بطريقة مماثلة نجد:

$$H_{1,1} = \langle \psi_1^2 | H | \psi_1^2 \rangle = h_{11} + h_{22} + J_{12} + K_{12}$$

$$H_{_{1,\ 11}} = \left\langle \psi_{_{1}}^{2} \left| H \right| \, \psi_{_{11}}^{22} \right\rangle = \sqrt{2} \, \left[ h_{_{12}} + K_{_{12}} \right]$$

$$H_{_{11,~11}} = \left\langle \psi_{11}^{22} \left| H \right| \psi_{11}^{22} \right\rangle = 2 \; h_{_{22}} + J_{_{22}}$$

(استخدمنا العلاقة ٤٨ من الفصار ٨)

إن التكاملات أحادية الالكترون مثل ،  $h_{12}$   $h_{12}$   $h_{12}$   $h_{12}$  التكاملات ثنائية الالكترون مثل  $L_{12}$   $L_{12}$  محسوبة بدلالة المدارات الجزيئية ، وعلينا الآن أن نحسبها بدلالة المدارات الذرية : a = 1 a = 1 المعطاة في التمرين السابق ۷. نبدل  $\Psi_2$   $\Psi_2$   $\Psi_3$  با يساويها بدلالة  $a \in M$  (التمرين ۷). ونحصل على التناقيج التالية :

$$\begin{split} h_{11} &= \int \ \psi_1 \ H^c \ \psi_1 \ dv \\ &= \int \ \left[ C_a \cdot a + C_b \cdot b \right] H^c \left[ C_a \cdot a + C_b \cdot b \right] dv \\ &= C_a^2 \ H_{aa}^c + C_b^2 \ H_{bb}^c + C_a \ C_b \ H_{ab}^c + C_b \ C_a \ H_{ba}^c \end{split}$$

و لما كان 
$$C_a = H_{bb}^c$$
 و المحان  $C_a = H_{bb}^c$  و كان :  $H_{aa}^c = H_{bb}^c$  و كان : كتب : 
$$h_{11} = 2 C_a^2 \left[ H_{aa}^c + H_{ab}^c \right] = P_{aa} \left[ H_{aa}^c + H_{ab}^c \right]$$

نستخدم قيم الأمثال والتكاملات المحسوبة في التمرين (٧)، فنجد: ... h<sub>11</sub> = 0.6027 [-1.1204 - 0.9584] = - 1.25289 a. u.

نجد أيضاً، باتباع نفس الاسلوب:

$$h_{12} = 0$$

$$h_{22} = 2 C_a^2 \left[ H_{aa}^c - H_{ab}^c \right]$$
  
=  $\frac{2}{2 \left( \left[ - s \right)} \left[ H_{aa}^c - H_{ab}^c \right] = -0.47549 \text{ a. u}$ 

نحسب الآن التكاملات ثنائية الالكترون الجزيئية بدلالة التكاملات ثنائية الالكترون الذرية، فنجد:

$$J_{11} = 2 C_a^4 [(aa/aa) + (aa/bb) + 2 (ab/ab) + 4 (aa/ab)]$$

$$J_{11} = 0.6746$$
 a. u.

$$K_{12} = \frac{1}{4(1+s)(1-s)} [(aa/aa) + (bb/bb) - 2(aa/bb)]$$

$$K_{12} = 0.18122$$
 a. u.

$$J_{12} = \frac{1}{4(1+s)(1-s)} \left[ (aa/aa) + (bb/bb) - 2 (ab/ab) \right]$$

$$J_{12} = 0.66360 \text{ a. u.}$$

$$\left\langle \psi_1 \; \psi_2 \; \bigg| \frac{1}{r_{12}} \bigg| \psi_2 \; \psi_2 \right\rangle = 0$$

$$J_{22} = 0.6974 \text{ a. u.}$$

وأخرأ:

بعد أن أنجزنا الآن حساب التكاملات المطلوبة. نحسب العناصر المتريسية،

فنجد:

$$H_{0,0} = E^* = -1.83118 \text{ a. u.}$$
,  $H_{0,1} = 0$ 

$$H_{0.11} = 0.18122$$
 a. u.  $H_{1.1} = -0.88356$  a. u.

$$H_{1, 11} = 0$$
 ,  $H_{11, 11} = -0.25358$  a. u.

نعوض هذه القيم في المعادلة المميزة (١١٠) فنحصل على ما يلي:

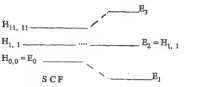
لا يجاد جلور (قيم E) هذه المعادلة، ننشر المعين وفقاً للسطر (الأفقي) الثاني: (0.8836 + E) [(1.8312 + E) (0.2536 + E) - (0.1812)<sup>2</sup>] (0.8836 + E)

 $E_2 \approx -0.8836 a. u.$  عنا هو أن أحد جلور هذه المعادلة هو :  $H_{1, 1}$  وهي, طاقة الحالة الحالة الخيمة في الواقع هي قيمة العنصر المتريسي  $H_{1, 1}$  وهي, طاقة الحالة الاحادية (Singlet) الناتجة عن ترقية الكترون واحد من المدار الرابط  $\mu_1$  إلى المدار المضاد للربط  $\mu_2$  . إن طاقة هذه الحالة لم تتأثر هنا بتفاعل التشكلات، أي أنها لم تتفاعل (أو تختلط) مع الحالات الكوانتية الأخرى .

الجذران الآخران للمعادلة الميزة هما:

$$E_1 = -1.8517 \text{ a. u.}$$
 ,  $E_3 = -0.2331 \text{ a. u.}$ 

يبين المخطط التالي مستويات طاقات الحالات الكوانتية قبل التفاعل فيما بينها، وهي الحالات الممثلة بـ90 و و<sup>22</sup>7 ، وطاقات الحالات الناتجة



إن طاقة الترابط في الحالة الارضية في جزيء  $H_2$  تساوي الفرق بين  $E_0$  أي :  $\Delta = E_0 - E_1 = -1.8312 + 1.8517 = 0.0205 \text{ a. u.}$  نظرية بريلوين (Brilloin's Theorem) :

تودي طريقة الحقل ذو الانسجام الداخلي (أو الذاتي) إلى عدد من المداوات الجزيئية يساوي عدد التوابع الذرية في القاعدة المستخدمة في نشر هذ المداوات الجزيئية يساوي عدد التوابع الذرية في القاعدة الارضية المدارات ذات الطاقة الأدنى حيث يتوضع الكترونان في كل مدار (مبدأ باولي). ويبقي عدد من المدارات ذات الطاقة الأعلى خالياً من الالكترونات. يمكن حصول حالات متهجعة بترقية الكترون أو أكثر من المدارات الدنيا المشغولة إلى المدارات العليا الحالية. تدعى الحالات الناتجة عن ترقية الكترون واحد الحالات الفردية (Singles)، والحالات الناتجة عن ترقية الكترونين: الحالات المضاعفة (Triples) ، والناتجة عن ترقية ثلاثة الكترونات: الحالات المشاعفة (Doubles) ، والناتجة عن ترقية ثلاثة الكترونات: الحالات المشاعفة وهكذا. تنص نظرية بريلوين على ما يلى:

إن العنصر المتريسي للهاملتوني الخاص بالجزيء بين تابع الحالة الارضية  $\psi_0$  والتوابع الفردية التي تمثل الحالات الفردية،  $\psi_1^*$ ، يساوي الصفر دائماً، يعبر عن ذلك بالعلاقة التالية:

$$\int \ \psi_0^* \ H \ \psi_a^r \ dv = \int \ \psi_a^{r^*} \ H \ \psi_0 \ dv = 0$$

حيث ﷺ هو تابع الحالة الفردية الناتجة عن ترقية الكترون من مدار جزيشي مشغول a إلى مدار خال r.

ملاحظة: تعلق قيمة العنصر المتريسي،  $H_{ij}$ ، أيضاً بالخصائص التناظرية للتابعين  $\Psi_{ij}$  وطالما أن الهاملتوني H متناظر بالنسبة لجميع العناصر التناظرية في الجزيء، فإن قيمة  $H_{ij}$  تتوقف على الخصائص التناظرية لكل من  $\Psi_{ij}$  ولا وأن كان أحدهما متناظر بالنسبة لعنصر تناظر في الجزيء وكان الآخر حكس تناظري بالنسبة إلى نفس العنصر يكون  $\Psi_{ij}$ . هذه الخاصة لا علاقة لها بنظرية بريلوين.

 ٩- احسب طاقة الترابط E<sup>(2)</sup> في جزيء الهيدروجين استناداً إلى نظرية اضطراب موللر-بليسيت (استعن بالتمريين السابقين ٧ و ٨)

الحل:

نحسب E(2) باستخدام العلاقة (١١٥) فنجد:

$$E^{(2)} = \frac{\left(V_{11}^{22}\right)^{2}}{2\left(\varepsilon_{1} - \varepsilon_{2}\right)}$$

نحسب العنصر المتريسي  $\frac{2^2}{1}$  باستخدام العلاقة (١١٢) فنجد:

$$\begin{split} \mathbf{V}_{1\,1}^{2\,\overline{2}} &= \iint \ \psi_1 \ (1) \ \psi_2 \ (2) \ \frac{1}{r_{12}} \ \overline{\psi}_1 \ (2) \ \overline{\psi}_2 \ (2) \ d\tau_1 \ d\tau_2 \\ &- \iint \ \psi_1 \ (1) \ \overline{\psi}_2 \ (3) \ \frac{1}{r_{12}} \ \overline{\psi}_1 \ (1) \ \psi_2 \ (2) \ d\tau_1 \ d\tau_2 \end{split}$$

التكامل الأول في الطرف الأيمن من المساواة السابقة هو K<sub>12</sub> بينما التكامل الثاني يساوي الصفر بسبب اختلاف سبينات المدارات ٧ و ٧ وكذلك ، ٧ و : نن ، ψ,

$$V_{11}^{2\frac{-}{1}} = K_{12}$$

$$E^{(2)} = \frac{K_{12}^2}{2\left(\epsilon_1 - \epsilon_2\right)} = \frac{(0.18122)^2}{2\left(-0.5782 - 0.6703\right)} = -0.01315 \text{ a. u.}$$

استخدمنا هنا قيم التكامل $\mathbb{K}_{12}$ و  $\mathbb{E}_{1}$  من التمرينين السابقين ٧ و ٨. إن الطاقة  $\mathbb{E}^{(2)}$  المحسوبة هنا أصغر من طاقة الترابط  $\Delta$  التي وجدناها في طريقة تفاعل  $\frac{E^{(2)}}{1} = 0.64$  : والنسبة بين الطاقتين هي : 0.64

# الفصل الحادس عشر

## مبادىء أساسية في علم الأطياف طيف الحركة الاهتزازية

### الهدف من دراسة هذا الفصل:

١- عرض المبادىء الأساسية التي يقوم عليها علم الأطياف، خاصة تقريب بورن
 اوبنهايمر، وفصل مستويات الطاقة إلى مستويات الكترونية ومستويات
 اهتزازية ومستويات دورائية.

٢- دراسة نظرية الاضطراب وبيان كيف يمكن الاستفادة منها في دراسة التأثير
 المتبادل بين المادة والاشعاع.

٣- بيان العلاقة بين النظرية والقياسات التجريبية ، لا سيما عن طريق تواترات
 (ترددات) الخطوط الطيفية وعامل الامتصاص التكاملي .

٤- معرفة الأساس النظري لقواعد الانتقاء وعلاقتها بعزم الانتقال.

٥- معرفة العوامل التي تحدد شدة الامتصاص في الخطوط الطيفية.

٦- دراسة طيف الحركة الاهتزازية التوافقية واللاتوافقية كتطبيق على الدراسات
 الطيفية.

اعطاء فكرة موجزة عن الأنماط الطبيعية للاهتزاز في الجزيئات متعددة
 الذرات.

يجب أن يكون باستطاعة الطالب في نهاية هذا الفصل أيضاً أن يحسب ثابتة القوة في الجزيئات ثنائية الذرة وأن يحسب ثابتة اللاتوافقية بدءاً من الطيف المقاس. يهنف هذا الفصل أيضاً إلى زيادة خبرة الطالب في مبادئ كيمياء الكم لا سيما عن طريق دراسية نظرية الاضطراب، ليعلم كيف يمكن ايجاد حلول معادلة شرودنغر لجزيئات معقدة التركيب بطرق تقريبية مناسبة. تشكل نظرية الاضطراب أداة هامة في كيمياء الكم.

#### مقدمة:

يقوم علم الأطياف على دراسة امتصاص أو إصدار الأشعة من قبل الذرات والجزيئات ودراسة الطيوف التي تنشأ عن ذلك. إن انتقال ذرة أو جزئ من مستوي طاقة إلى مستوي آخر يرافقه امتصاص أو إصدار طاقة كهرطيسية. إن الملاقة الأساسية بين مقدار تغير طاقة الذرة أو الجزئ ومقدار الطاقة الكؤرطيسية التي يتم تبادلها مع الوسط الخارجي هي:

$$\Delta E = E_2 - E_1 = h v \tag{1}$$

حيث  $E_1$  هما مستويا الطاقة الأول والثاني اللذان يحصل الانتقال بينهما، ولا هو تواتر (تردد) الاشعاع الكهرطيسي الذي يتم تبادله بين المادة والوسط، و الم ثابتة بلانك. إذا امتصت المادة الأشعة الكهرطيسية فإن الجزيئات فيها تنتقل من مستويات طاقة دنيا إلى مستويات أعلى، ونحصل هنا على ما يسمى بطيف الامتصاص، أما عندما تهبط جزيئات أو ذرات المادة من مستويات طاقة عالى مستويات أدنى، فإنها تصدر الأشعة الكهرطيسية ونحصل هنا على ما يسمى بطيف اصدار.

تستخدم كلمة : انتقال (transition) للتعبير عن انتقال الذرة أو الجزئ من

مستوى طاقة  $_1$ 3 مثلاً إلى مستوى آخر  $_2$ 2 . ليست جميع الانتقالات بين مختلف مستويات الطاقة محكنة في الحالة العامة . سبب ذلك كما سنرى هو أن احتمال انتقال ذرة أو جزئ من مستوي طاقة لآخر يتعلق بنرع الحالتين الكوانتيتين الأولى والثانية اللتين يتم الانتقال بينهما وبالعزم الكهربائي للجزئ ، وقد يكون هذا الاحتمال معدوماً حتى لو كانت طاقة الفوتون الكهرطيسي  $_1$ 4 تساوي الفرق بين مستوي الطاقة (المعادلة 1) . أضف إلى ذلك أن شدة الامتساص أو الاصدار ، أي عدد الذرات أو الجزيئات التي يحصل فيها الانتقال تحتلف أيضاً باختلاف مستويات الطاقة . سنقصر دراستنا فيما يلي على دراسة بعض طيوف الجزيئات دون أن نتعرض لطيوف الذرات والتي تدعى الطيوف الذرات ، علماً بأن المبادئ العامة التي سنذكرها تنطبق أيضاً على دراسة طيوف الذرات والتي تدعى الطيوف الذرات .

## مستريات الطاقة في الجزيئات:

تنشأ طاقة الجزئ عن حركات الالكترونات وحركات النوى بالنسبة إلى مركز الثقل، أي الحركات الاهتزازية والدورانية. يمكن، استناداً إلى تقريب بورن – اوينهايم، اعتبار طاقة الجزئ مساوية إلى مجموع ثلاث طاقات رئيسية هي الطاقة الالكترونية،  $H_1$ ، الناتجة عن حركات الالكترونات والطاقة الاهتزازية،  $E_{vib}$ ، الناتجة عن اهتزازات النوى، والطاقة الدورانية  $E_{rx}$  الناتجة عن دوران الجزئ حول مركز ثقله. لكل نوع من أنواع هذه الطاقة مستويات خاصة به.

$$E = E_{rot} + E_{vib} + E_{el}$$
 (Y)

يتحدد مستوي الطاقة عادة بواسطة أعداد كواننية خاصة، فهناك أعداد كوانتية تميز مستويات الطاقة الالكترونية عن بعضها البعض، وأعداد كواننية أخرى تميز مستويات الطاقة الاهتزازية عن بعضها البعض، وأعداد أخرى تميز مستويات الطاقة الدورانية. إن الفروق بين مستويات الطاقة الالكترونية أكبر بكثير من الفروق بين مستويات الطاقة الاهتزازية وهذه بدورها أكبر من الفروق بين مستويات الطاقة الدورانية، نعبر عن ذلك بالعلاقة العامة التالية :

$$\Delta E_{el} >> \Delta E_{vib} >> \Delta E_{min}$$
 (4)

إن تقسيم طاقة الجزئ إلى ثلاث طاقات الكترونية واهتزازية ودورانية له ما يبرده من الملاحظات التجربية أيضاً. تبين التجربة أن الانتقالات الالكترونية (بين مستويات الطاقة الالكترونية) تؤدي إلى تبادل الأشعة المرثية أو فوق البنفسجية مع الملاة، وهي أشعة ذات الطاقة كبيرة نسبيا، بينما تبادل الأشعة ذات الطاقة الأدنى والواقعة في المنطقة الحمراء أو تحت الحمراء من الطيف يؤدي إلى انتقالات الهتزازية أو اهتزازية -دورانية. على الرغم من ذلك يمكن أن يرافق الانتقال الاكتروني انتقال الهتزازية أو اهتزازي أيضاً أو اهتزازي دوراني. يبين المخطط الرمزي على المسكل (١)، مستويات الطاقة من الأنواع الثلاثة، الكترونية وإهتزازية ودورانية ووماضعها بالنسبة لبعضها البعض. عندما يتم الانتقال من مستوي الكتروني إلى مستوي الطاقة مستوي الخالة العامة أن يحصل تغير أيضاً في مستوي الطاقة الاهتزازية ومستوي الطاقة الكهرطيسية المتبادلة بين المجتزازية ومستوي الطاقة الكورانية، إذا لم تكن الطاقة الكهرطيسية المتبادلة بين المجتزازي دوراني دوراني دوراني دون أن يتغير المستوي الالكتروني بل يمكن أن يحصل انتقال دورانية، ودوراني فقط دون أن يتغير المستوي الاهتزازي أو المستوي الالكتروني. هذا يعني المعمول على طيوف دورانية، وطيوف اهتزازية أواهتزازية دورانية،

وطيوف الكترونية معقدة تشمل تغيرات اهتزازية ودررانية إلى جانب التغير الالكتروني.

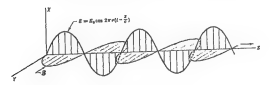
تنشأ، إلى جانب هذه الطيوف الاكترونية، والاهتزازية الدورانية طيوف أخرى عندما تكون الجزيئات خاضعة إلى حقل كهربائي أو مغناطيسي. سبب ذلك هو أن النوى والالكترونات لها عزوم زاوية وسبينات وهي تتأثر بالحقول الخارجية عايؤدي إلى تغير مستويات طاقتها. هذا يعني أنه تنشأ مستويات طاقة جديدة بسبب التفاعل بين العزوم الزاوية والسبينات من جهة وبين الحقل الخارجي من جهة أخرى، ينشأ عن هذه المستويات الإضافية للجزيئات طيوف من أنواع أخرى أهمها طيف الرنين المغناطيسي (NMR) وطيف الرنين السبيني الالكتروني (ESR).

ستريات الطاقة	مستريات الطاقة مه	مستريات الطاقة
الالكترينية	الامتزازية	المورانية
	4	
	3	
	2	
2 مسترى الكترينى	1	
ڈائنی		
	4	
	3	
	2	
مستوی الکتروش أول	1	
	سئويات طاقة، يىحوي،	الشكل (١) مخطط ا
ر کل منهما .	ازية ردورانية متعلدة أر	ومستويات اهتز

يمكن الحصول على معلومات كثيرة من دراسة طيوف الجزيئات، فالطيوف الاهتزازية تساعد على معرفة ثوابت القوة وأنواع الروابط، كما أن الطيوف الدورانية تساعد في معرفة أطوال الروابط، والطيوف الالكترونية تسهل معوقة البنية الالكترونية. فالطيوف تقدم معلومات بنبوية متنوعة عن الجزيئات.

## الأمواج الكهرطيسية:

تتكون الأمواج الكهرطيسية من وجهة النظر الكلاسيكية القائمة على النظرية الكهرطيسة، من حقلين كهربائي ومغناطيسي، تنغير شدناهما بشكل دوري، وتنتقل هذه التغيرات في الفضاء بسرعة انتقال الضوء مشكلة ما يسمى بالأمواج الكهرطيسية. فالشعاع الذي يسير وفق المحور 20 مثلاً يتكون من حقلين متعامدين أحدهما على الآخر وكلاهما عمودي على منحى سير الإشعاع، أى يوجد كلا الحقلين في مستو عمودي دائماً على منحى سير الشعاع. يغير الحقلان منحيهما في الحالة العام: كنهما يبقيان دائماً في مستو عمودي على اتجاه الشعاع. يكن الحصول على شعاع مستقطب أي شعاع يبقى فيه كل حقل في مستو واحد مثل المستوى x على الشكل (٢) الذي يوجد فيه الحقرا الكهربائي.



شكل (٢) شعاع كهرطيسي مستقطب

يلعب الحقل الكهربائي في الأمواج الكهرطيسية دوراً أساسياً في الطيوف. تتغير شدة هذا الحقل، E ، من نقطة لأخرى على طول مسار الشعاع كما تتغير في النقطة الواحدة مع الزمن، وهي تعطى بالعلاقة التالية:

$$\mathbf{E} = \mathbf{E}_0 \cos 2\pi \upsilon \left( t - \frac{z}{c} \right) \tag{2}$$

حيث c سرعة الضوء و v تواتر الشعاع الضوئي أو تواتر اهتزاز الحقل الكهربائي

يرتبط التواتر 
$$v$$
 بطول الموجة الكهرطيسية لمبالعلاقة : 
$$v = \frac{c}{\lambda} = v \cdot c \quad , \quad v = \frac{1}{\lambda}$$
 (6)

تتميز الأشعة عن بعضها البعض بقيمة التواتر ٥٠. يستخدم أحياناً كثيرة مقدار آخر هو عدد الموجة (أو العدد الموجي) وهو يساوي إلى التراتر مقسوماً على سرعة الأمواج الكهرطيسية (سرعة الضوء):

$$\overline{v} = \frac{v}{C} = \frac{1}{\lambda}$$
, (cm<sup>-1</sup>)

يقاس العدد الموجى بـ cm<sup>-1</sup> (مقلوب السنتميتر).

تعتبر الأشعة الكهرطيسية أيضاً، من وجهة نظر ميكانيك الكم، تدفقاً من الفوتونات طاقة كإ, فوتون منها تساوى :

$$\varepsilon = h \upsilon$$
 (v)

 $h = 6.624 \times 10^{-34}$  Joules. s حيث h ثابتة بلانك وتساوى عندما يتص جزئ أشعة كهرطيسية تكون طاقة الانتقال في الجزئ (ΔE)

مساوية إلى طاقة الفوتون h v (انظر العلاقة ١).

تُقسم الأمواج الكهرطيسية إلى أنواع حسب قيمة تواترها. تشكل مجموعة تواترها. تشكل مجموعة تواترات مختلف الأشعة ما يسمى طيف الأمواج الكهرطيسية. يحوي هذا الطيف على أمواج ميكروية ذات تواترات صغيرة نسبيا، وأمواج تحت الحمراء بعيدة وتحت الحمراء بقل المحراء. ثم أمواج الطيف المرثي والأمواج فوق البنفسجية وأمواج أشعة x وأمواج أشعة خاما. يبين الجدول (١) تواترات بعض هذه الأمراج.

#### جدول(١) تواترات بعض الأمواج الكهرطيسية

وية: الموجة	اء ميكر	تحد حمر بعیلة		حمراه	بنفسجية	فوق بنفسجية
التردد  u cm <sup>-1</sup>	10	10 <sup>2</sup>	104	1.2 × 10 <sup>4</sup>	2.4 × 10 <sup>4</sup>	3.2 × 10 <sup>4</sup>

عندما تقع الأمواج الميكروية على المادة تحصل فيها بشكل عام انتقالات بين مستويات طاقة الحركة الدورانية، وعندما تسقط على المادة أمواج تحت حمراء يحصل فيها انتقالات بين مستويات طاقة الحركات الامتزازية، أما الانتقالات بين مستويات الطاقة الالكترونية فتتطلب ضوءاً مرئياً أو أمواجاً ما فوق البنفسجية.

### نظرية الاضطراب Perturbation theory:

عندما تتفاعل جزيئات المادة مع الأمواج الكهرطيسية فإنها تتأثر بالحقلين الكهربائي والمغناطيسي في هذه الأمواج وخاصة الحقل الكهربائي الذي يؤثر على حركة الالكترونات والنوى في الجزئ. ينتج من جراء ذلك تغيرات في حركات هذه الجسيمات عما يؤدى إلى الانتقالات بين مستويات الطاقة.

إن تعرض الجزئ للأمواج الكهرطيسية يجعله في حالة غير مستقرة بعد أن كان مستقراً، وهذا يعني أن تابع موجة الجزئ خلال فترة تعرضه للأمواج الكهرطيسية يتغير نظراً لوجود الحقل الحارجي. لكي ندرس التغيرات التي يمكن أن تطرأ على حالة الجزئ وعلى تابع موجته لا بدلنا من الاستعانة بنظرية هامة تدعى نظرية الإضطراب Pertubation theory. هذه النظرية عامة ولها تطبيقات هامة لا سيما في عملية ايجاد حلول لمعادلة شرودنغر في الجزيئات أو الجمل المعقدة. سنعطى فيما يلى موجزاً عن هذه النظرية.

لنفرض أننا بصدد ايجاد حلول معادلة شرودنغر لجملة (نظام)، الهاملتوني ضها هه H:

$$H \psi_i = E_i \psi_i \tag{A}$$

قد يشمل الهاملترني هنا المؤثرات الناتجة عن الحقول الخارجية. لنفرض الآن أنه يمكن كتابة H على شكل مجموع جزئين، أحدهما "H يمثل القسم الأكبر من طاقة الجزئ، والاخر 'H يمثل جزءاً صغيراً من الطاقة بالقارنة مع 'H، أي:

$$H = H^* + H^{\prime} \tag{4}$$

ولنفرض الآن أن حلول المعادلة التالية:

$$H \psi_i = E_i \psi_i$$
 (1.)

معلومة بدقة. تعتبر المعادلة (۱۰) معادلة تقريبية للمعادلة (۱۸) التي تهمنا هنا. إذا كان الجزء 'H من الهاملتوني يمثل طاقة صغيرة تكون التوابع  $\Psi$  للجملة 
المدروسة قريبة من التوابع  $\Psi$  عكما أن الطاقة E تكون قريبة من E و مع ذلك 
يكننا هنا أن نحسن  $\Psi$  و E لنقترب من الحل الصحيح  $\Psi$  و E. نقوم بهذه 
العملية على خطوات :

نكتب الهاملتوني H على الشكل التالي:

$$H = H^{\circ} + \lambda H' \tag{11}$$

حيث  $\Lambda$  وسيط. إذا وضعنا  $1 = \Lambda$  نحصل على الهاملتوني الصحيح للجملة المدوسة المعطى بـ (٩). إن ادخال هذا الوسيط يساعدنا في ايجاد طريقة للوصول إلى حلول تقريبية على المستوى التقريبي الذي نريده. إذا عوضنا (١١) في معادلة شرودنغر (٨) نحصل على معادلة يوجد فيها الوسيط  $\Lambda$ ، وهذا يعني أن حلول هذه المعادلة تابعة لهذا الوسيط. نستطيع إذن أن ننشر التوابع  $\gamma$  (حلول معادلة شرودنغر الصحيحة) وكذلك الطاقة  $\gamma$  بتابعية  $\gamma$  باستخدام سلسسة ماك لوران:

$$\psi_i = \psi_i^0 + \lambda \psi_i^{(1)} + \lambda^2 \psi_i^{(2)} + ...$$
 (11)

$$E_{i} = E_{i}^{\circ} + \lambda E_{i}^{(1)} + \lambda^{2} E_{i}^{(2)} + ...$$
 (17)

من الواضح هنا أنه إذا كانت قيمة  $\lambda$  صفراً يصبح H=H' وتأخذ معادلة

شرودنغر الشكل (۱۰) وتصبح  $^{\circ}$   $\Psi^{\circ}$   $\Psi^{\circ}$   $\Psi^{\circ}$  أما إذا كانت قيمة لا مساوية للواحد، 1  $\lambda$  ، فإننا نحصل على حلول المعادلة (۸). تمثل المقادير  $^{(1)}$  ,  $\Psi^{(2)}$  ,  $\Psi^{(3)}$  ,  $\Psi^{(1)}$  ...  $\Psi^{(2)}$  ,  $\Psi^{(1)}$  ,  $\Psi^{(2)}$  ,  $\Psi^{(1)}$  ...  $\Psi^{(2)}$  ,  $\Psi^{(1)}$  ...  $\Psi^{(2)}$  ,  $\Psi^{(1)}$  ...  $\Psi^{(2)}$  ...  $\Psi^{(2)$ 

 $H^{\circ}$ إن حلول المعادلة (۱۰)، أي مجموعة التوابع  $\psi_{n}^{0}$  الخاصة للهاملتوني

تشكل قاعدة متعامدة ومنظمة ، أي أنها تحقق العلاقة التالية : 
$$\psi_n^0 \ \psi_m^0 \ d \ v = \delta_{nm} \eqno(1\xi)$$

لنفرض الان أن  $_1\Psi_1 = E_1 \ \Psi_1 = H^1 \ \Psi_1 = H^1 \ \Psi_2 = H^1 \ \Psi_3 = H^1 \ \Psi_4 = H^1 \ \Psi_3 = H^1 \ \Psi_4 = H^1 \ \Psi_4 = H^1 \ \Psi_5 = H^1 \$ 

$$\psi_i^0 \psi_i dv = 1 \tag{10}$$

اذا ضربنا الآن طرفي (۱۲)  $\psi_i^0 \psi$  وكاملنا، آخذين بعين الاعتبار (۱۵) حصل على ما يلى :

$$1 = 1 + \lambda \left| \psi_i^0 \psi_i^{(1)} dv + \lambda^2 \right| \psi_i^0 \psi_i^{(2)} dv + ... (17)$$

هذه العلاقة يجب أن تكون صحيحة مهما كانت قيمة الوسيط ٨ . هذا يعني أنه يجب أن تكون هناك مطابقة بين أمثال " لأفي طرفي العلاقة . ينتج من ذلك أن التكاملات في (١٦) يجب أن تكون معدومة :

$$\psi_i^0 \psi_i^{(n)} dv = 0$$
 ,  $n = 1, 2, 3, ...$  (1V)

هذا يعني أن التصحيحات من جميع المراتب،  $\Psi_i^{(2)}$ ,  $\Psi_i^{(2)}$  ... التي يمكن ادخالها على  $\Psi_i^{(0)}$  المادلة ۱۲) جميعها متمامذة مع التابع  $\Psi_i^{(0)}$  نفسه.

: لتعوض الآن (۱۲) و (۱۳) في معادلة شرودنغر فتحصل على ما يلي (۱۳) 
$$(H^* + \lambda H^*) \left[ \psi_0^0 + \lambda \psi_0^{(1)} + \lambda^2 \psi_0^{(2)} + ... \right] =$$

$$\left(E_{i}^{0}+\lambda\,E_{i}^{(1)}+\,\lambda^{2}\,E_{i}^{(2)}+...\right)\!\left[\psi_{i}^{0}+\lambda\,\psi_{i}^{(1)}+\,\lambda^{2}\,\psi_{i}^{(2)}+...\right]\text{(1A)}$$

عكن كتابة هذه المعادلة بشكل مكثف على النحو التالي:

$$\left(H^{\bullet}+\lambda\;H'\right)\sum_{n=0}\lambda^{n}\;\psi_{i}^{(n)}=\sum_{n=0}\lambda^{n}\;E_{i}^{(n)}\sum_{m=0}\lambda^{m}\;\psi_{i}^{(m)}$$

أو :

$$\sum_{n = 0} \lambda^n H^* \psi_i^{(n)} + \sum_{n = 0} \lambda^{n+1} H' \psi_i^{(n)} =$$

$$\sum_{n=0}^{\infty} \sum_{m=0}^{\infty} \lambda^{n+m} \times E_i^{(n)} \psi_i^{(m)} \tag{14}$$

إذا جعلنا أمثال λ (من القوى المختلفة) متساوية في الطرفين نحصل على

$$H^{\bullet} \psi_i^0 = E_i^0 \psi_i^0 \tag{1-\gamma \bullet}$$

$$H^{\bullet} \psi_i^{(1)} + H^{\dagger} \psi_i^0 = E_i^0 \psi_i^{(1)} + E_i^{(1)} \psi_i^{(0)}$$
 (...-7.)

$$H^{\bullet} \; \psi_{i}^{(2)} + H^{\bullet} \; \psi_{i}^{(1)} = E_{i}^{(0)} \; \psi_{i}^{(2)} + E_{i}^{(1)} \; \psi_{i}^{(1)} + E_{i}^{(2)} \; \psi_{i}^{(0)} \qquad (\text{$\sim$-$$$$}\ \, \text{$\sim$-$}\ \, \text{$\sim$}\ \, \text{$\sim$$$

$$H^{\bullet} \psi_{i}^{(3)} + H^{\bullet} \psi_{i}^{(2)} = E_{i}^{(0)} \psi_{i}^{(3)} + E_{i}^{(1)} \psi_{i}^{(2)} + E_{i}^{(2)} \psi_{i}^{(1)} + E_{i}^{(3)} \psi_{i}^{(0)} (3-7)$$

هكذا نكون قد جزأنا معادلة شرودنغر إلى عدد كبير من المعادلات. إن المعادلة الأولى من هذه المجموعة (٢٠) تمثل تقريبياً من المرتبة صفر لمعادلة شرودنغر، أما المعادلات الأخرى فتسمح بإيجاد التصحيحات من المراتب المختلفة (١)... (٢)... (٢)...

نضرب الآن طرفي كل معادلة من المجموعة السابقة بـ  $\Psi_i^{(0)}$  ونكامل، ونأخلا بعين الاعتبار علاقة التعامد (۱۷)، فنحصا, على المعادلات التالية:

$$E_{i}^{(0)} = \begin{cases} \psi_{i}^{(0)} H^{*} \psi_{i}^{(0)} dv = \langle \psi_{i}^{(0)} | H^{*} | \psi_{i}^{(0)} \rangle & (1-\gamma) \end{cases}$$

$$E_{i}^{(l)} = \int \psi_{i}^{(0)} H' \psi_{i}^{(0)} dv = \left\langle \psi_{i}^{(0)} |H'| \psi_{i}^{(0)} \right\rangle \quad (\sim -1)$$

$$E_{i}^{(2)} = \left\{ \begin{array}{l} \psi_{i}^{(0)} \; H' \; \psi_{i}^{(1)} \; d \; v \equiv \left\langle \psi_{i}^{(0)} \; \left| H' \right| \psi_{i}^{(1)} \right\rangle & (\text{-71}) \end{array} \right.$$

$$E_{i}^{(3)} = \int \psi_{i}^{(0)} H' \psi_{i}^{(2)} dv = \langle \psi_{i}^{(0)} | H' | \psi_{i}^{(2)} \rangle \qquad (2-11)$$

لقد استخدمنا هنا الخاصة الهرميتية لـ °H (راجع العلاقة ١٦ من الفصل

$$\begin{aligned} & \|\psi_{i}^{(0)}\left(H^{*}\psi_{i}^{(0)}\right)\mathrm{d}\,\mathbf{v} = \int & \left(H^{*}\psi_{i}^{(0)}\right)\psi_{i}^{(0)}\mathrm{d}\,\mathbf{v} \end{aligned}$$

$$= \int & \left(\mathbb{E}^{(0)}\psi_{i}^{(0)}\right)\psi_{i}^{(0)}\mathrm{d}\,\mathbf{v} \quad (\Upsilon\Upsilon)$$

لكن التكامل الأخير معدوم بسبب علاقة التعامد (١٧).

إن المجاهيل الوحيدة حتى الآن هي التصحيحات  ${}^{(1)}_{ij} \Psi_{ij} ({}^{(2)}_{ij} \Psi_{i} ({}^{(2)}_{ij} \Psi_{i} ({}^{(2)}_{ij} \Psi_{i} ({}^{(2)}_{ij} \Psi_{i} ({}^{(2)}_{ij} \Psi_{i} ({}^{(2)}_{ij} \Psi_{i}))$  نحصل على هذه التصحيحات بحل مجموعة المعادلات  $({}^{(2)}_{ij} - {}^{(2)}_{ij} \Psi_{ij})$  التي تعطينا التصحيح من الرتبة الأولى  ${}^{(1)}_{ij} \Psi_{ij}$ . إن الوصول إلى معرفة  ${}^{(1)}_{ij} \Psi_{ij}$  يسمح لنا بحساب التصحيح على الطاقة ، (المعادلة  ${}^{(1)}_{ij} \Psi_{ij} = {}^{(1)}_{ij} \Psi_{ij}$  على الطاقة ، (المعادلة  ${}^{(1)}_{ij} \Psi_{ij} = {}^{(1)}_{ij} \Psi_{ij}$  محساب  ${}^{(1)}_{ij} = {}^{(2)}_{ij} = {}^{(2)}_{ij} = {}^{(2)}_{ij}$  . نكتب المعادلة  ${}^{(2)}_{ij} = {}^{(2)}_{ij} = {}^{(2$ 

$$\left(E_{i}^{(0)}-H^{*}\right)\psi_{i}^{(1)}=\left(H^{*}-E_{i}^{(1)}\right)\psi_{i}^{(0)}$$
 (77)

هذه الممادلة ليست معادلة قيم خاصة . إحدى الطرق لحلها هي أن ننشر  $\psi_i^{(1)}$  في قاعدة التوابع  $\psi_n^{(0)}$  ، حلول المعادلة (10) (وهي نفس المعادلة -10) . نكتب إذن :

$$\psi_i^{(1)} = \sum_n C_n^{(1)} \psi_n^{(0)}$$
(Y5)

إذا ضربنا طرفي هذه المعادلة بـ  $\psi_m^{(0)}$  وكاملنا، وأخذنا بعين الاعتبار تعامد  $\psi_m^{(0)}$  نحصل على:

$$C_m^{(1)} = \left\{ \psi_m^{(0)} \ \psi_i^{(1)} \ d \ v \equiv \left\langle \psi_m^{(0)} \ | \ \psi_i^{(1)} \right\rangle \right. \tag{Yo)}$$

إذا رجعنا الآن إلى العلاقة (١٧) نستنتج أن أحد الأمثال السابقة معدوم :

$$C_{i}^{(l)} = \left\langle \psi_{i}^{(0)} \psi_{i}^{(l)} dv = \left\langle \psi_{i}^{(0)} \mid \psi_{i}^{(l)} \right\rangle \right. \tag{77}$$

نكتب المعادلة (٢٤)، استناداً إلى ذلك كما يلى:

$$\Psi_i^{(1)} = \sum_n C_n^{(1)} \Psi_n^{(0)}$$
 (YY)

إن الفتحة على إشارة الجمع تعني أن الحد المقابل إلى n = i غير وارد في المحمدع.

نعوض الان (٢٧) في (٢٣):

$$\begin{split} \left(E_{i}^{(0)}-H^{*}\right) &= \sum_{n} C_{n}^{(1)} \ \psi_{n}^{(0)} \equiv \left(H^{*}-E_{i}^{(1)}\right) \psi_{i}^{(0)} \\ \sum_{n} C_{n}^{(1)} \left(E_{i}^{(0)} \ \psi_{n}^{(0)}-H^{*} \ \psi_{n}^{(0)}\right) = \left(H^{*}-E_{i}^{(1)}\right) \psi_{i}^{(0)} \end{split}$$

$$(?\lambda)$$

$$\vdots \ \ \text{i.i.d.} \ \ E^{(0)} \ \psi_{n}^{(0)} H^{*} \ \psi_{n}^{(0)} \end{split}$$

$$\sum_{i} C_{n}^{(1)} \left( E_{i}^{(0)} - E_{n}^{(0)} \right) \psi_{n}^{(0)} = \left( \mathbf{H} - E_{i}^{(1)} \right) \psi_{i}^{(0)} \qquad (74)$$

إذا ضربنا طرفي المعادلة السابقة بـ ψ (0) العاملنا أخذين في الاعتبار تعامد

التوايع 
$$\psi_{n}^{(0)}$$
 نحصل على ما يلى :
$$C_{m}^{(1)}\left(E_{i}^{(0)}-E_{m}^{(0)}\right) = \left\langle \psi_{m}^{(0)} H \psi_{i}^{(0)} d v - \left\langle \psi_{m}^{(0)} | H | \psi_{i}^{(0)} \right\rangle$$

ای:

$$C_{m}^{(1)'} = \frac{\left\langle \psi_{m}^{(0)} \mid H' \mid \psi_{i}^{(0)} \right\rangle}{E_{m}^{(0)} - E_{m}^{(0)}} , \quad (m \neq i) \tag{$\P^{\bullet}$}$$

تسمح هذه العلاقة بحساب الأمثال  $C_m^{(1)}$  بتابعية الحلول التقريبية المعلومة  $E_m^{(0)}$  .

إذا عوضنا في (٧٧) نحصل على التصحيح من الرتبة الأولى لتابع الموجة:

$$\psi_{i}^{(1)} = \sum_{n} \frac{\left| \left\langle \psi_{n}^{(0)} | H^{i} | \psi_{i}^{(0)} \right\rangle \right|}{E_{i}^{(0)} - E_{n}^{(0)}} \times \psi_{n}^{(0)}$$
 (71)

تعوض (٣١) في (٢١ - جـ) فنحصل على عبارة التصحيح من الرتبة الثانية المالقة:

$$E_{i}^{(0)} = \sum_{n} \cdot \left[ \frac{\left\langle \psi_{n}^{(0)} \left| H^{\prime} \right| \psi_{i}^{(0)} \right\rangle}{E_{i}^{(0)} - E_{n}^{(0)}} \right] \left\langle \psi_{i}^{(0)} \left| H^{\prime} \right| \psi_{n}^{(0)} \right\rangle$$

أي:

$$E_{i}^{(2)} = \sum_{n} \cdot \frac{\left| \left\langle \psi_{n}^{(0)} | H' | \psi_{i}^{(0)} \right\rangle \right|^{2}}{E_{i}^{(0)} - E_{n}^{(0)}}$$
 (77)

هكذا نرى أنه بالإمكان حساب التصحيح على الطاقة التغريبية  $E_1^{(0)}$  باستخدام الملاقة (YY) التي الملاقة (YY) التي تمطي التصحيح من الرتبة الأولى والملاقة (YY) التي تمطي التصحيح من الرتبة الثانية . كل ما يلزم هنا هو معرفة التوابع  $E_1^{(0)}$ بلا و والجزء 'H ما دانها (Perturbation) .

نرى من العلاقة (٣١) أن المساهمة الكبرى في  $\psi_i^{(l)}$  تأتي من التوابع  $\psi_i^{(l)}$  التي لها طاقة  $\Xi_i^{(l)}$  من الطاقة  $\Xi_i^{(l)}$  .

ينطبق هذا القول أيضاً على العلاقة (٣٢).

نشير هنا أيضاً إلى أن العلاقات السابقة ((71)) و ((71)) تكون صحيحة إذا لم يكن هناك تعدد بين مستويات الطاقة  $(E_1^0)$ . إن وجود تعدد يجعل المقام في بعض حدود الجمع في ((71)) أو ((71)) صفراً. يتطلب وجود تعدد في مستويات الطاقة صياغة رياضية لنظرية الاضطراب تختلف عن الصياغة السابقة ، لكننا لن ندخل هنا في تفصيلات هذا الموضوع .

تفيد نظرية الاضطراب في شكلها السابق في ايجاد تصحيحات من الرتبة n على حلول شرودنفر غير التابعة للزمن. كلما كانت الرتبة n أعلى كان التصحيح الناتج أفضل، مما يجعل حل معادلة شرودنفر يقترب من الحل الصحيح، هذا يبين أهمة هذه النظرية

حالة خاصة: نظرية اضطراب موللر-بليسيت:

إذا اعتبرنا الاضطراب 'H مساوياً إلى طاقة التدافع بين الالكترونات في

الجزئ، 
$$\frac{1}{r_{ii}} = H - H'$$
، ووضعنا  $H' = \sum_{i=1}^{n} \sum_{j=1}^{n} \frac{1}{r_{ij}}$ ، فإن حلول المعادلة

سبنا الآن  $E_i^{(0)} \varphi_i^{(0)} = T_i^{(0)}$  تكتب على شكل معينات سلاتر. إذا حسبنا الآن الطاقة باستخدام الهاملتوني H نجد:

$$E_{i} = \left\langle \psi_{i}^{(0)} \left| H^{*} + H' \right| \psi_{i}^{(0)} \right\rangle$$

$$=\left\langle \psi_{i}^{(0)}\left|H^{*}\right|\psi_{i}^{(0)}\right\rangle +\left\langle \psi_{i}^{(0)}\left|H^{*}\right|\psi_{i}^{(0)}\right\rangle =E_{i}^{(0)}+E^{(1)}$$

استخدمنا هنا العلاقة ( $Y - \gamma$ ). إن الطاقة  $E_i$  عي في الواقع الطاقة الناتجة عن طريقة الحفل ذو الانسجام الداخلي SCF. هذا يعني أن التصحيح من المرتبة الأولى ( $E_i$  هو متضمن في طريقة SCF. ومن أجل تحسين الطاقة نحسب الأولى ( $E_i$  هن متضمن في طريقة E<sup>(1)</sup>. نختار هنا التوابع ( $E_i$ ) التي تمثل التشكلات المصحيح من المرتبة الثانية  $E_i$ . نختار هنا التوابع ( $E_i$ ) لا تساهم في قيمة  $E_i$  المضاعفة (doubles)، لأن التشكلات المفردة (Singles) لا تساهم في قيمة ( $E_i$ ) استناداً إلى نظرية بريلوين التي ذكرناها في الفصل السابق.

نطبق إذن العلاقة (٣٢)، حيث نضع  $\psi = \psi^0$ .  $\psi^0$  هو تابع الحالة الأرضية، ونضع :  $\psi^0 = \psi^0$  , إذا حسبنا التكامل في بسط الكسر في (٣٣) استناداً إلى قواعد كوندون– سلاتر، ولاحظنا أن:

$$\mathbf{E}^{(0)} - \mathbf{E}_{i}^{(0)} \simeq \boldsymbol{\epsilon}_{i} + \boldsymbol{\epsilon}_{j} - \boldsymbol{\epsilon}_{a} - \boldsymbol{\epsilon}_{b}$$

فإننا نجد:

$$E^{(2)} = \sum_{i < - 1}^{occ} \sum_{j} \sum_{a < - 1}^{Vint} \sum_{b} \frac{\left(V_{i,j}^{a\,b}\right)^2}{\epsilon_i + \epsilon_j - \epsilon_a - \epsilon_b}$$

و هي العلاقة (١١٥) في الفصل السابق التي تمثل التصحيح (MP2). تفاعل الجزيئات مع حقل خارجي تابع للزمن:

عندما تتعرض الجزيئات إلى أمواج كهرطيسية تتأثر بالحقل الكهربائي في هذه الأمواج، وهو حقل يتغير مع الزمن. ينتج من هذا التفاعل تغيرات في حالة الجزيئات قد تؤدي إلى انتقالها إلى مستويات أخرى من الطاقة. إن دراسة حالة الجزئ الخاضع إلى حقل خارجي متغير مع الزمن تتطلب استخدام معادلة شرودنغر التابعة للزمن. سنعتبر فيما يلي الحقل الخارجي بمثابة اضطراب 'H' . وسنحل معادلة شرودنغر مستخدمين نفس المفاهيم التي عرضناها في نظرية الاضطراب السابقة. إن وجود الزمن يجعل العلاقات هنا تختلف قليلاً عما وجدناه سابقاً، إلا أن مبادئ النظرية تبقى نفسها.

إن معادلة شرودنغر التابعة للزمن للجزئ قبل تعرضه للأمواج الكهرطيسية

**(٣٣)** 

$$H^{\circ} \psi_{l}^{(0)} = \mathrm{i} \, h \, \frac{\partial \, \psi_{l}^{(0)}}{\partial \, t} \tag{\Upsilon\Upsilon}$$

إن الحلول الخاصة لهذه المعادلة ، (0) معى من الشكل:

$$\Psi_{\ell}^{(0)} = \varphi_{\ell}^{(0)} \cdot e^{-iE_{\ell}^{0} \cdot t/\hbar}$$
 (75)

حيث ψ<sup>(0)</sup> هي حلول معادلة شرودنغر غير التابع للزمن (راجع الفصل الرابع). تتصف التوابع (٣٤) بأنها متعامدة ومنظمة:

$$\left| \begin{array}{c} \psi_{\ell}^{(0)*} \psi_{m}^{(0)} \; \mathrm{d} \; v = e^{-i \left\{ E_{m}^{0} - E_{\ell}^{0} \right\}, \; t \, / \, \hbar} \right| \; \; \; \varphi_{\ell}^{(0)*} \varphi_{m}^{(0)} \; \; \mathrm{d} \; v = \delta_{lm} (\text{$^{\circ}$}\text{$}) \\ \end{array}$$

ذلك لأن التوابع φ معامدة ومنظمة.

لتفرض أن الحقل الخارجي الذي يخضع له الجزئ يُحدث اضطراباً قدرة 'H' في الهاملتوني. إن 'H' تابع للزمن عادة. تصبح معادلة شرودنغر للجزئ كما يلَي: (۳۲)

$$(H^{\circ} + \lambda H') \psi_{\ell} = i \hbar \frac{\partial \psi_{\ell}}{\partial t}$$
 (77)

حيث أدخلنا هنا الوسيط λ كما فعلنا في الفقرة السابقة. إن حلول المعاد**لة** (٣٦) تابعة للزمن والوسيط ٪ . ننشر هذه الحلول بتابعية٪ وفق سلسلة ماك لوران:

$$\psi_{\ell} = \psi_{\ell}^{(0)} + \lambda \psi_{\ell}^{(1)} + \lambda^{2} \psi_{\ell}^{(2)} + ..$$
 (YY)

نعوض الآن (٣٧) في (٣٦) فنحصل على ما يلي:

$$\left(H^* + \lambda H'\right) \sum_{n=0}^{\infty} \lambda^n \psi_{\ell}^{(n)} = i \hbar \sum_{n=0}^{\infty} \lambda^n \frac{\partial \psi_{\ell}^{(n)}}{\partial t}$$
 (YA)

هذه المعادلة محققة من أجل جميع قيم الوسيط ، وهذا يستوجب أن تكون أمثال لا من جميع القوى متساوية في الطرفين مما يؤدي إلى المعادلات النتالية :

$$H^* \psi_{(0)}^{\ell} = i \hbar \frac{\partial \psi_{(0)}^{\ell}}{\partial \psi_{(0)}^{\ell}} \qquad (\tilde{l} - \tilde{l} + \tilde{l})$$

$$H_* h_{(1)}^* + H_* h_{(0)}^* = i \# \frac{9t}{9 h_{(1)}^*}$$

$$H^* \, \psi_{\tilde{k}}^{(2)} + H^* \, \psi_{\tilde{k}}^{(1)} = i \, \hbar \, \frac{\partial \, \psi_{\tilde{k}}^{(2)}}{\partial \, t} \qquad \qquad (-7.4)$$

إن أولى المعادلات السابقة هي معادلة شرودنغر التابعة للزمن للجزئ قبل

تعرضه للحقل الخارجي وحلولها معروفة (حسب الفرض). لايجاد<sup>(ا</sup>لإلا نلجأ ١١ - ١١ ' ' ' (٣٩ - ب)، ونشر <sup>((ا</sup>لإلا في القاعدة <sup>((ا)</sup>لا):

$$\psi_{\xi}^{(1)} = \sum_{n=1}^{\infty} C_n^{(0)} \psi_n^{(0)}$$
 (5.)

تعود المسألة إذن إلى حساب الأمثال "C . نعوض (٤٠) في (٣٩ - ب) مع ملاحظة أن الأمثال "C تابعة للزمن، فنحصل على ما يلي:

$$H^* \; \sum_n \; C_n^{(0)} \; \psi_n^{(0)} \; + H' \; \psi_1^{(0)} \; = \;$$

$$i\hbar \sum_{n} \left[ \psi_{n}^{(0)} \frac{\partial C_{n}^{(0)}}{\partial t} + C_{n}^{(0)} \frac{\partial \psi_{n}^{(0)}}{\partial t} \right]$$
 (£1)

إذا لاحظنا الآن أن  $\frac{\partial \gamma_{0}^{(n)}}{\partial t}$  i يساوي إلى  $(\psi_{0}^{(n)})$  H (استناداً إلى  $\psi_{0}^{(n)}$ ) إذا لاحظنا الآن أن أن القوسين في الطرف الأين من المعادلة السابقة يساوي إلى الحد الأول من طرفها الأيسر، والمعادلة ((٤) تختصر إلى ما يلى:

$$|\psi_{\ell}^{(0)}| = i \hbar \sum_{n=1}^{\infty} \psi_{n}^{(0)} \frac{\partial C_{n}^{(0)}}{\partial t}$$
 (٤٢) پايم المادلة (۲۱) بالم المرتب المحتوية المحتو

نضرب طرفي المعادلة السابقة بـ \$\psi\_n ونكامل على الاحداثيات المكانية،

$$\left\langle \psi_{n}^{(0)} \mid H' \mid \psi_{\ell}^{(0)} \right\rangle = i \, \hbar \, rac{\partial \, \, \, C_{n}^{(t)}}{\partial \, t}$$
 (٤٣)

تكتب هذه العلاقة على النحو التالي:

$$\frac{\mathrm{d} C_n^{(0)}}{\mathrm{d} t} = -\frac{\mathrm{i}}{\hbar} \left\langle \psi_n^{(0)} \right| H' |\psi_k^{(0)} \rangle \tag{55}$$

$$\gamma$$
 التعويض عن  $\gamma_n^{(0)}$  و  $\gamma_n^{(0)}$  بما يساويهما استناداً إلى  $\gamma_n^{(0)}$  :

$$\frac{dC_n^{(0)}}{dt} = -\frac{i}{\hbar} e^{-i\left(E_{\ell}^0 - E_n^0\right)t/\hbar} \times H_{n\ell}$$
(50)

$$\mathbf{H}_{n\ell} = \left\{ \begin{array}{l} \phi_n^{(0)} \cdot \mathbf{H}' \ \phi_\ell^{(0)} \ \mathrm{d} \ \mathbf{v} \equiv \left\langle \phi_n^{(0)} | \mathbf{H}' \ | \ \phi_\ell^{(0)} \right\rangle \end{array} \right. \tag{27}$$

نضر ب الآن طرفي (٤٥) بـ dt ونكامل بالنسبة للزمن فنحصل على العلاقة :  $C_n^{(0)}$  العامة التي تسمح لنا بحساب الأمثال

$$C_n^{(b)} = -\frac{i}{\hbar} \int_0^1 H'_{n,k} e^{-i\left(E_n^a - E_n^a\right)k/\hbar}$$
 dt (£Y)

بعد حساب الثوابت  $C_n^{(i)}$  نحسب التصحيح من الرتبة الأولى،  $\Psi_{g}^{(i)}$  ، من المعادلة (٤٠). نكتفي هنا بالتصحيح من الرتبة الأولى ونهمل التصحيحات من رتب أعلى ، مثل (<sup>(2)</sup> , Ψ<sup>(2)</sup> )...

#### تطبيق

لننظر الآن في تأثير الحقل الكهربائي الناتج عن الموجة الكهرطيسية على

الجزئ. يتعرض الجزئ هنا إلى حقل كهربائي دوري (جيبي) بمكن كتابته على النحو التالى:

$$\vec{E} = 2 \vec{E}_0 \cos 2\pi v t \tag{(8A)}$$

حيث رمزنا إلى السعة العظمى للحقل في مكان وجود الجزئ بـ 2 E 0 . ١٥ هي تواتر (تردد) الحقل أو تواتر الموجة الكهرطيسية . يفضل كتابة العلاقة (٨٤) بالشكل الأسي المكافئ التالي :

$$\vec{E} = \vec{E}_0(e^{2\pi i v_1} + e^{-2\pi i v_1})$$

حيث i هنا هي I-V. يؤثر الحقل  $\overrightarrow{E}$  على عزم ثنائي القطب الكهربائي  $\mu$  للجزئ. ويكتسب الجزئ من جراء ذلك طاقة قدرها:  $\overrightarrow{\mu}$  : H، وهي الاخطراب الذي يجب أن يضاف إلى الهاملترني H. إذا استخدمنا (٤٩)

$$H' = \vec{E}_0$$
.  $\vec{\mu} \left( e^{2\pi i v t} + e^{-2\pi i v t} \right)$  (0.)

 $H_{n \in \mathcal{M}}$  نعوض H' في (٤٦) فنحصل على قيمة العنصر

$$H_{n\ell}' = \overrightarrow{E}_0 \left( e^{2\pi i \upsilon_1} + e^{-2\pi i \upsilon_1} \right) \int \phi_n^{(0)^*} \overset{\rightarrow}{\mu} \phi_\ell^{(0)} dv \quad \text{(o1)}$$

$$\overrightarrow{\mathbf{M}}_{n}t = \int \phi_{n}^{(0)} \overrightarrow{\mu} \phi_{g}^{(0)} dv \qquad (67)$$

إن Magig مقدار متجه لأن العزم الكهربائي مقدار متجه. تحسب مركبات هذا العزم من العلاقات الثلاث التالية:

$$(M_{n\ell})_x = \int \phi_n^{(0)} \mu_x \phi_\ell^{(0)} dx$$
 (1-or)

$$(M_n \ell)_y = \int \phi_n^{(0)^*} \mu_y \phi_\ell^{(0)} dy$$
 (--or)

$$\left(M_{n\,g}\right)_z^{\ m} \int \ \phi_n^{(0)^*} \, \mu_z \, \phi_g^{(0)} \, \, \mathrm{d}\, z \qquad \qquad ( - \circ r)$$

حيث  $\mu_z$ ,  $\mu_y$ ,  $\mu_z$  هي مركبات العزم الكهربائى للجزئ على محاور الاحداثيات. يحسب طول متجه عزم الانتقال بعد ذلك من العلاقة التالية:  $M_{ne}^2 = \{M_n \varrho\}_z^2 + \{M_n \varrho\}_z^2 + \{M_n \varrho\}_z^2$  (08)

هكذا نرى أن العنصر  $\mathbf{H}_{a}$  يساوي إلى:  $\mathbf{H}_{-a} = \overrightarrow{\mathbf{E}}_{0}, \ \overrightarrow{\mathbf{M}}_{n\ell} \left( \mathbf{e}^{2\pi \mathrm{i} v t} + \mathbf{e}^{-2\pi \mathrm{i} v t} \right)$ (00)

حيث عوضنا (٥٢) في (٥١). علينا الآن أن نحسب الأمثال  $C_n^{(6)}$  من (٤٧)، لذلك نعوض عن  $H_{ng}$  في هذه المعادلة من (٥٥) فنحصل على العلاقة التالية:

$$\begin{split} C_n^{(0)} &= -\frac{i}{\hbar} \stackrel{\rightarrow}{E}_0. \stackrel{\rightarrow}{M}_n e \int \left( e^{2\pi i \nu t} + e^{-2\pi i \nu t} \right) \times \\ & e^{-i \left( E_n^n - E_n^n \right) t/\hbar}. \ dt \end{split} \tag{6.7}$$

يؤدي اجراء التكامل المحدود في العلاقة السابقة إلى ما يلي :

$$C_n^{(0)} = \stackrel{\rightarrow}{E}_0, \stackrel{\rightarrow}{M}_n \ell \left[ \frac{e^{-i\left(E_n^0 - E_n^0 - \omega \hbar\right)t/\hbar} - 1}{E_n^0 - E_n^0 - \omega \hbar} \right]$$

$$+\frac{e^{-i\left(E_{\ell}^{0}-E_{h}^{0}+\omega h\right)t/\hbar}-1}{E_{\ell}^{0}-E_{n}^{0}+\omega h}$$
 (ov)

حيث وضعنا  $\omega = 2 \pi v$  الاحظ أن  $\omega = 2 \pi v$  البحب  $\omega = 2 \pi v$  المثل وقفة قصيرة بعد أن حسبنا الأمثال  $C_{\rm c}^{(0)}$  وصار بإمكاننا حساب  $V_{\rm d}^{(1)}$  من  $(\epsilon^{(2)})$ ، وبالتالي حساب التابع  $\omega$   $(\epsilon^{(2)})$ ، لزر ماذا تتضمنه النتائج السابقة من معان فيذ بائمة تعضى امتصاص الحازئ للطاقة الكهر طبسة.

لنبدأ أولاً بالعلاقة (٣٧) ولنهمل التصحيحات من المرتبة العالية، ولنجعل 1 = \( \alpha \) فنكتب:

$$\psi_{\ell} \cong \psi_{\ell}^{(0)} + \psi_{\ell}^{(1)} \tag{OA}$$

نعوض الآن (<sup>(۱)</sup> من (٤٠) فنحصل على:

$$\psi_{\ell} \cong \psi_{\ell}^{(0)} + \sum_{n=1}^{\infty} C_n^{(0)} \psi_n^{(0)} , (n \neq 1)$$
(09)

غسب الأمثال  $C_n^0$  بواسطة العلاقة (٥٠). تعني العلاقة (٥٥) أن حالة الجزئ هلاأثناء تعرضه للأمواج الكهوطيسية هي حالة متغيرة مع الزمن ، فهي لم تعد الحالة البدائية  $M_n^0$  التي كان عليها الجزئ قبل تعرضه للأمواج . بل أصبحت مزيجاً من الحالات:  $M_n^0$  (الحالة البدائية) و  $M_n^0$  بالزمن . إن الذي يحدد حالة حالات الاستقرار الأخرى . تتعلق الأمثال  $M_n^0$  بالزمن . إن الذي يحدد حالة الجزئ بعد فترة من الزمن هو قيم الأمثال  $M_n^0$  . إننا نهتم هنا بامتصاص الجزئ لطاقة لذلك سنفترض أن الحالة البدائية للجزئ  $M_n^0$  كانت حالة الاستقرار الدنيا وأن جميع الحالات الأخرى ذات طاقة أعلى من طاقة  $M_n^0$  ، أي :  $M_n^0$  من أجل جميع قيم  $M_n^0$  ، هذا يعني أن المقدار  $M_n^0$  ، يحقق العلاقة التالية : إذا كان تواتر الأشعة الكهرطيسة  $M_n^0$  ، عنا  $M_n^0$  ، يحقق العلاقة التالية :

$$-\Delta E = -(E_{\ell}^0 - E_n^0) = h \upsilon$$

$$-\left(\mathbf{E}_{\mathbf{z}}^{0}-\mathbf{E}_{n}^{0}\right)=\omega\,\hbar\tag{3.9}$$

فإن المقام في الكسر الثاني في العلاقة (٥٧) يتناهى إلى الصفر ويصبح هذا الكسر المساهم الرئيسي في قيمة  $C_n^{(0)}$ . نستنتج من ذلك أنه إذا تحقق الشرط (٦٠) من أجل قيمة معينة لـ n فإن قيمة  $C_n^{(0)}$  المقابلة لـ  $\psi_n^{(0)}$  في (٥٩) تصبح مساوية تقريباً إلى ما يلى:

$$\mathbf{C}_{n}^{(0)} \cong \overset{\rightarrow}{\mathbf{E}}_{0}, \overset{\rightarrow}{\mathbf{M}}_{n} t \left[ \frac{e^{-i\left(\mathbf{E}_{n}^{n} \cdot \mathbf{E}_{n}^{n} + \alpha \hat{\mathbf{h}}\right) t / \hat{\mathbf{h}}} - 1}{\mathbf{E}_{0}^{0} - \mathbf{E}_{n}^{0} + \alpha \hat{\mathbf{h}}} \right]$$
(71)

أما الأمثال المقابلة للحالات الأخرى فيمكن اهمالها، وبالتالي نكتب (٥٩) على الشكل التالى:

$$\psi_{\ell} = \psi_{\ell}^{(0)} + C_{n}^{(0)} \psi_{n}^{(0)} , (n \neq 1)$$
(17)

لنحسب سرعة (أو معدل) انتقال الجزئ من الحالة البدائية  $\Psi_{k}^{(0)}$  إلى الحالة  $\Psi_{k}^{(0)}$  . يثل التابع (٦٢) حالة الجزئ المتغيرة خلال فترة الانتقال، وإن مربع التابع (٦٢) يعطي كثافة الاحتمال لحالة الجزئ. هذه الكثافة تابعة للزمن ( ولاحداثيات الاكترونات والذي في الجزئ:

$$\psi_{\ell}^{\bullet} \psi_{\ell} = \rho (v, t) \tag{77}$$

حيث v تمثل الاحداثيات المكانية لجميع الجسيمات داخل الجزئ. إذا كاملنا م بالنسبة للاحداثيات نحصل على الكثافة التي تمثل حالة الجملة بتابعية الزمن فقط (بغض النظر عن مواقع الالكترونات والنوى). إذا عرضنا عن ٩٧ في (٦٣) بما يساويها من (٢٦) وأجرينا التكامل المذكور نحصل على ما يلى:

$$\int \ \psi_{\ell}^{\bullet} \, \psi_{\ell} \, d \, v = \, \int \ \left( \psi_{\ell}^{(0)} + C_{n}^{(0)} \, \psi_{n}^{(0)} \right)^{\bullet} \! \left( \psi_{\ell}^{(0)} + C_{n}^{(0)} \, \psi_{\ell}^{(0)} \right) d \, v$$

$$= \int \psi_{(0)}^{*} * \psi_{\ell}^{*} dv + C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} * \psi_{n}^{*} dv + C_{n}^{(0)} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} * \psi_{n}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} * \psi_{n}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} * \psi_{n}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} * \psi_{n}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} * \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} * \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} * \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} * \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} * \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \int \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \cdot \psi_{(0)}^{*} dv + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} + C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} \cdot C_{n}^{*} + C$$

وذلك لأن التابعين  $\psi_{\rm g}^{(0)}$  و  $\psi_{\rm g}^{(0)}$  منظمان ومتعامدان فيما بينهما. يمثل المقدار  $C_{\rm g}^{(0)}$ .  $C_{\rm g}^{(0)}$ .  $C_{\rm g}^{(0)}$  كي كل خطة 1. لنحسب إذن هذا المقدار بالاستعانة بالعلاقة (٦١) فنجد:

$$\begin{split} \mathbf{C}_{n}^{(0)} \cdot \mathbf{C}_{n}^{(0)} &= \left( \overrightarrow{E}_{0} \cdot \overrightarrow{\mathbf{M}}_{n} t \right)^{2} \times \\ &= \left[ \frac{2 - e^{-i \left( \mathbf{E}_{2}^{n} \cdot \mathbf{E}_{n}^{n} + \omega \mathbf{h} \right) \mathbf{i} / \hbar} - e^{-i \left( \mathbf{E}_{2}^{n} \cdot \mathbf{E}_{n}^{n} + \omega \mathbf{h} \right) \mathbf{i} / \hbar}}{\left( \mathbf{E}_{2}^{0} - \mathbf{E}_{n}^{0} + \omega \mathbf{h} \right)^{2}} \right] \end{split} \tag{10}$$

إذا وضعنا الأداء  $\left(E_{I}^{0}-E_{n}^{0}-\omega\,h\right)t/\hbar=2\,x$  إذا وضعنا الأداء و  $e^{i\,2\,x}+e^{-i\,2\,x}=2\,\cos\,2x=2\,(\cos^{2}x-\sin^{2}x)$  فإنه بإمكاننا تحويل العلاقة (٦٥) إلى الشكل النالي:

$$C_{n}^{(0)} \cdot C_{n}^{(0)} = 4 \left(\overrightarrow{E}_{0}, \overrightarrow{M}_{n\ell}\right)^{2} \left| \frac{\sin^{2} \pi \left[ E_{\ell}^{0} - E_{n}^{0} + \omega \hbar \right] t / \hbar}{\left[ E_{\ell}^{0} - E_{n}^{0} + \omega \hbar \right]^{2}} \right| (11)$$

إذا كاملنا العلاقة السابقة بالنسبة لجميع التواترات (ش) الممكنة واعتبرنا [Eo] عابتة واستفدنا من التكامل المعروف:

$$\int_{-\infty}^{\infty} \frac{\sin^2 x}{x^2} \, dx = \pi$$

فإننا نحصل على النتيجة الهامة التالية:

$$C_{n}^{(b)} \cdot C_{n}^{(f)} = \frac{4 \pi^{2}}{h^{2}} \left( \overrightarrow{E}_{0}, \overrightarrow{M}_{nf} \right)^{2} t \cong \frac{4 \pi^{2}}{h^{2}} (E_{0})^{2} (M_{nf})^{2} t$$
 (7V)

وضعنا المساوة الأخيرة هنا لأن اتجاه ن∑ في الاشماع غير المستقطب غير ثابت بل هو يدور، وحساب القيمة المتوسطة يؤدي إلى المساوة الأخيرة . يمثل

احتمال وجود الجزئ في الحالة  $\binom{n}{q}$  في المحافة 1. هناك علاقة تربط بين سعة الحقل الكهربائي  $E_0$  في الأمواج الكهرطيسية وبين كثافة الطاقة (أي الطاقة في واحدة الحجم في الفضاء) التي تنشرها هذه الأمواج. هذه العلاقة هي :  $\rho = \frac{6}{1000} \left(\frac{1}{1000}\right)^2$  (7A)

حيث  $\rho$  كثافة الطاقة في واحدة الحجم من الفضاء. نحسب  $^2(\vec{E}_0)$  من هذه العلاقة ونعوضها في (30) فنحصل على العلاقة التالية:

$$C_n^{(b)} C_n^{(b)} = \frac{8 \pi^3}{3 h^2} (M_{n\ell})^2 \rho. t$$
 (74)

إن معدل تغير حالة الجزئ تحت تأثير الأمواج الكهرطيسية يساوي مشتق المقدار السابق بالنسبة للزمن، أي:

$$\frac{d}{dt} C_n^{(0)} C_n^{(0)} = \frac{8 \pi^3}{3 h^2} (M_n \ell)^2 \rho = B_{\ell n}. \rho \qquad (v.)$$

يدعي المقدار 
$$B_{1n}$$
 يدعي المقدار 
$$B_{\ell n} \approx \frac{8 \, \pi^3}{3 \, h^2} \, \{M_{n\ell}\}^2 \eqno(\vee \wedge)$$

Einstein's coffecient of induced معامل الامتصاص المتحرض لاينشناين absorption . هكذا نرى أن معدل (أو سرعة) انتقال الجزئ من الحالة  $\psi_{\parallel}^{(0)}$  المحمولة مع الأمواج وبكثافة الطاقة  $\eta$  المحمولة مع الأمواج الكه طسية .

# مقارنة النظرية مع نتائج القياسات:

يخفهم امتصاص المادة للاشعاع إلى قانون بير-لامبيرت الذي يكتب، بشكل تفاضلي على النحو التالي:

$$-dI = \varepsilon(v) I C dl \qquad (yy)$$

حيث II- هو تناقص شدة الأشعاع الذي يجتاز المادة خلال المسافة II0) و II0 تركيز المادة التي تحتص الاشعاع ، وتقدر بالمول/ ليتر عادة ، أما (II0) فهو عامل الإمتصاص وتتعلق قيمته بتواتر الاشعاع II0. واضح من العلاقة (II1) أن تناقص شدة الاشعاع II1 - ، يتناسب مع شدة الاشعاع II2 عند مكان الامتصاص ومع التركيز، أي عدد الجزيئات في واحدة الحجم . يؤدي تكامل العلاقة (II1) إلى ما يلى:

$$\ln \frac{\mathbf{I}_0}{\mathbf{I}} = \varepsilon \, (\mathbf{v}). \, \mathbf{C}. \, \mathbf{\ell}$$

حيث  $_{0}I$  شدة الاشعاع الوارد و I شدة الاشعاع على المسافق داخل المادة. يدعى المقدار ( $I_{0}$  /  $I_{0}$  ) عادة الامتصاصية . عندما يكون التركيز C مساوياً إلى مول/ليتر وطول مسار الاشعاع  $I_{0}$  مساوياً إلى الواحد ( $I_{0}$  ) سما يكون ( $I_{0}$  ) المتصاصية المولية . ( $I_{0}$  ) الامتصاصية المولية . لدينا :

$$\epsilon \left(\upsilon\right) = \frac{1}{C\, \mathbb{E}} \ln \frac{I_0}{I} \quad , \quad \mathrm{cm}^{\text{--}1} \, . \, \, \mathrm{mol}^{\text{--}1} \, . \, \, \mathrm{liter} \qquad (\text{VY})$$

تقاس شدة الخط الامتصاصي (أو شدة عصابة الامتصاص) عن طريق قياس (١) ع في منطقة الامتصاص ثم حساب ما يسمى عامل الامتاص التكاملي A:

$$A = \int \epsilon (\upsilon) d\upsilon = \frac{1}{C \ell} \int \left( \ln \frac{I_0}{I} \right) d\upsilon, \quad (V \ell)$$

$$s^{-1} \cdot cm^{-1} \cdot mol^{-1} \cdot liter$$

يحسب التكامل السابق عادة من المساحة التي يحددها الخط الطيفي الممثل لتحو لات الامتصاصية (In (In (In (I)) عليه المثل

لربط العلاقات التجريبية السابقة بالنظرية نلاحظ ما يلي: لقد وجدنا أن سرعة انتقال الجزئ من الحالة  $\beta_{n}$  إلى الحالة  $\alpha$  يساوي إلى  $\beta_{n}$ . يساوي هذا المقدار إحتمال انتقال الجزيئات من الحالة  $\beta$  إلى الحالة  $\alpha$ . إذا كان عدد الجزيئات (الحقيقية) في واحدة الحجم هو  $\alpha$  فإن عدد الجزيئات التي تنتقل من الحالة  $\beta$  إلى الحداء:

B<sub>fn</sub>. ρ. Ν

كل جزئ من هذه الجزيئات يمنص طاقة قدرها h u . هذا يعني أن معدل نقصان طاقة الاشعاع الداخل في المادة هو:

$$-\frac{dI}{d\ell} = B_{\ell_n}. \ \rho. \ N \times h \ v_{\ell_n}$$
 (Vo)

إن شدة الاشعاع I تساوي كثافة الطاقة التي تجتاز مقطعاً قدره ١ سم تفي أ الثانية داخل المادة، لذلك نكتب:

$$I = c \rho$$
 (Y1)

حيث c سرعة انتقال الاشعاع داخل المادة و ρ كثافة الاشعاع (الطاقة في

واحدة الحجم). نعوض عن 
$$\rho$$
 من (٧٦) في (٧٥) فنجد:
$$-\frac{dI}{d\theta} = B_{\ell n}, \left\{ \frac{I}{c} \right\}, N \times h \upsilon_{\ell n}$$
(۷۷)

نحسب الآن N بتابعية التركيز المولى للمادة:  $N = \frac{N_0 C}{1000} \quad \text{molecule} / \text{cm}^9$ 

حيث N عدد أفوكادرو و C التركيز مول/ ليتر. نعوض N في (۷۷) فنحصل على:

$$-\frac{dI}{d\ell} = B_{\ell n} \cdot \left(\frac{I}{c}\right) \cdot \frac{N_0 C}{1000} \times h v_{\ell n} \tag{V4}$$

افترضنا هنا أن جميع الجزيئات N هي في نفس الحالة الابتدائية قبل امتصاص الاشعاع. إذا قارنا الآن العلاقة السابقة مع قانون بير-لامبيرت بشكله التفاضلي (۷۲) نرى أن:

$$\varepsilon \left(v_{f_n}\right) = B_{f_n} \cdot \frac{N_0 h v_{f_n}}{1000 c} \tag{A.}$$

حيث c هنا سرعة الاشعاع في المادة. هذه العلاقة ليست دقيقة في الواقع وسبب ذلك هو أننا، عند اشتقاق العلاقات النظرية كاملنا على جميع التواترات الممكنة، لهذا يجب أن نستبدل  $(v_{v_0})$  في العلاقة السابقة بعامل الامتصاص التكاملي:

$$\mathbf{A} = \mathbf{B}_{g_n}, \frac{\mathbf{N}_0 \, \hbar \, \mathbf{v}_{g_n}}{1000 \, c}$$

نعوض الآن مع B من (٧١) فنحصل على العلاقة الهامة التالية : (٨١)

 $A = \frac{8\,\pi^3}{3\,h} \;\; \frac{N_0}{1000\,c} \;\; \upsilon_{\ell n} \; (M_{\ell n})^2 = 25.06 \times 10^{37} \; \upsilon_{\ell n} \times M_{n\ell}^2 \\ \left(s^{-1}.cm^{-1}.mol^{-1}.liter\right)$ 

حيث  $_0$  عدد افركادرو و سرعة انتقال الاشعاع داخل المادة و h أبابقة و  $h_0$  بلانك و  $h_0$  عرب الانتقال. تفيد العلاقة السابقة في حالتين: إذا كان حساب  $h_0$  عكناً ، يمكن حساب عامل الامتصاص التكاملي أما إذا كان حساب  $h_0$  غير عمكن ، فيمكن حساب  $h_0$  من العلاقة السابقة عن طريق قياس  $h_0$  تجريبياً (باستخدام العلاقة  $h_0$ ). تساعد معرفة عزم الانتقال  $h_0$  في استنتاج بعض المعلومات عن حالتي الجزئ اللتين حصل الانتقال بينهما. تفيد هذه العلاقة في معرفة الخصائص البنيوية للجزئ .

### قراعد الانتقاء وشدة الامتصاص:

يتعلق امتصاص الجزيئات للاشعاع بمربع عزم الانتقال. إن عزم الانتقال من الحالة إلى الحالة علا يساوي، كما رأينا سابقاً، إلى:

$$\overrightarrow{M} i_n = \int \psi_Z^{(0)} \cdot \overrightarrow{\mu} \, _{eZ} \psi_n^{(0)} \, d \, v \tag{AY} \label{eq:AY}$$

حيث  $\mu$  عزم ثنائي القطب الكهربائي للجزئ. إذا كان التكامل معدوماً لا يحصل الامتصاص للأشعة. يكن التنبؤ عما إذا كان التكامل معدوماً أم لا، استناداً إلى الخصائص التناظرية للتابعين  $\Psi_{\ell}^{(0)}$  وراسة هذه الخصائص إلى استنتاج قواعد تبين متى يكون  $\overline{M}$  معدوماً. تدعى هذه القواعد، قواعد الانتقاء. تختلف هذه القواعد، قواعد الانتقاء. تختلف هذه القواعد، قواعد الانتقاء. سنرى بعض هذه القواعد عند دراستنا للطبوف الاهتزازية والدورانية.

لقد افترضنا في دراستنا السابقة أن الجزيئات موجودة جميعها في الحالة "إلا حصول الانتقال. لكن الجزيئات في الراقع لا توجد جميعها في نفس مستوى قبل حصول الانتقال. لكن الجزيئات في الراقع لا توجد جميعها في نفس مستوى الطاقة، لا سيما إذا كان الأمر يتعلق بالحركة الدورانية والحركة الاهتزازية للجزئ. هناك توزع للجزيئات على بعض مستويات الطاقة، لا سيما المستويات الدنيا. يخضع هذا التوزع إلى قانون يدعى قانون بولتزمان. يكتب هذا القانون على الشكل التالي:

$$N_n = \frac{N. g_n}{Z} e^{-B_n/KT}$$
 (AY)

حيث N عدد الجزيئات في الجملة المدروسة و  $E_n$  مستوى الطاقة و  $N_n$  عدد الجزيئات التي لها طاقة تساوي  $E_n$  في درجة الحرارة  $E_n$  هو مقدار تعدد

المستوى E<sub>n</sub>، و K ثابتة بولتزمان. أما Z فهو تابع يدعى تابع التجزئة partition function، وهو يعطى بالعلاقة التالية:

$$Z = \sum e^{-B_u/KT}$$
 (A1)

يمكننا أن نستنتج من العلاقة (٨٣) أن نسبة عدد الجزيئات في مستوى ما n مثلاً إلى عدد الجزيئات في المستوى الأدنى (حالة الاستقرار) £ تساوي إلى:

$$\frac{N_{u}}{N_{\ell}} = \frac{g_{u}}{g_{\ell}} e^{-\left(E_{u} \cdot E_{u}\right)/KT} \tag{A0}$$

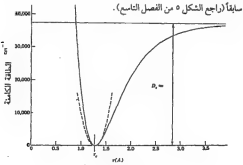
إن المقدار ( $E_n$  -  $E_0$ ) موجب لهذا فإن النسبة  $N_n$  /  $N_n$  /  $N_n$  كلما كبر الفرق بين مستويي الطاقة ، بينما هي تزداد كلما كان الفرق بين مستويي الطاقة أصغر. تصبح هذه النسبة مساوية للواحد عندما يكون  $E_n$  =  $E_0$  (هذه حالة مستوى متعدد).

إن الجزيئات الموجودة في مستويات الطاقة الأعلى تتحرص على الهبوط إلى المستويات الأدنى عند تعرضها للاشعاع. إذا كان عدد الجزيئات في المستويان لا و n مساوياً، يكون معدل انتقال الجزيئات من لا إلى n مساوياً لمدل الانتقال من n إلى يحصل في هذه الحالة امتصاص للاشعة بقدر اصدارها، وتكون المحصلة معدومة. هذا يعني أن شدة امتصاص الاشعاع تتعلق بالفرق بين أعداد الجزيئات في المستويات التي يحصل انتقال فيما بينها. إذا كان عدد الجزيئات في المستوى الأشعة، ويظهر في الطيف خط طيفي تتناسب شدته مع الفرق بين معدل الانتقال من اللي ويظهر في الطيق عط طيفي تتناسب شدته مع الفرق بين معدل الانتقال من اللي المستوى 18 إلى المستوى n والانتقال من n إلى 8.

نلخص ما سبق على النحو التالي : يكون احتمال امتصاص الاشعاع من قبل الجزيئات غير معدوم عندما يكون عزم الانتقال  $\stackrel{\longrightarrow}{M}$  غير معدوم ، ويكون هذا الاحتنمال كبيراً عندما تكون قيمة  $\Delta E = E_a - E_g$  المنقة الفوتون  $\Delta E = E_a - E_g$  أما شدة الامتصاص (شدة الخط الطيفي) فتتملق بتوزع الجزيئات على مستويات الطاقة في درجة حرارة التجربة.

# طيف الحركة الاهتزازية للجزيئات ثنائية الذرة:

سندرس فيما يلي طيف الحركة الاهتزازية لجزئ ثنائي الذرة، لنغرض أن كتلة الذرة الأولى في الجزئ هي  $m_1$  وكتلة الذرة الثانية  $m_2$  والمسافة بينهما هي  $m_1$ . تتغير قيمة  $m_1$  أثناء الاهتزاز بشكل دوري عما يؤدي إلى تغير الطاقة الالكترونية بشكل دوري أيضاً. تتعلق الطاقة الالكترونية للجزئ بقيمة  $m_1$  ويبين المنحني في الشكل ( $m_1$ ) هذه العلاقة. يشبه هذا المنحني منحني تغيرات طاقة جزئ  $m_1$  الذي مر معنا



الشكل (٢): منحني تغير طاقة جزئ ثنائي الذرة بتابعية ٢

يمكن استناداً إلى تقريب بورن-أوبنهايمر كتابة معادلة الموجة للحركة الامتزازية لجزئ ثنائي الذرة على الشكل التالي:

(i) 
$$\frac{\hbar^2}{2} \left( \frac{1}{m_1} \nabla_1^2 + \frac{1}{m_2} \nabla_2^2 \right) + V(r)$$
  $\psi = ε \psi$  (A7)

حيث (V (V) الطاقة الالكترونية في الجزئ. أما ع فهي الطاقة الكلية، الالكترونية والاهتزازية، للجزئ. يمكن تبسيط المعادلة السابقة. فلقد بينًا عند دراستنا لذرة الهيدروجين أن حركة جملة جسيمين بالنسبة إلى مركز ثقلهما تكافئ حركة كتلة وحيدة تساوي الكتلة المختزلة بالنسبة إلى نقطة تبعد عنها مسافة r. هلما

يسمح بأن نكتب العلاقة ( (AT) على الشكل التالي : 
$$\left[ -\frac{h^2}{2\,\mu}\,\frac{d^2}{d\,r^2} + V\,(r) \right] \psi(r) = \epsilon\,\psi\,(r) \eqno(AV)$$

حيث µ الكتلة المختزلة للجزئ، أي:

$$\mu = \frac{m_1, m_2}{m_1 + m_2} \tag{AA}$$

إن الطاقة الالكترونية (٣/٧ تابعة للمسافة بين الذرتين في الجزئ ونحصل عليها من حل معادلة شرودنغر لحركة الالكترونات مع اعتبار r كوسيط. يوجد لمعادلة شرودنغر التي تصف حركة الالكترونات حلول كثيرة تقابل حالات الاستقرار أو شبه الاستقرار للجزئ، وكل حل منها يقابل تابعا للطاقة (٢/٧. عكن أن نرمز لهذه التوابع بـ (٢/ و و ٧/ در . . . عثل (٢/ در كيف تتغير الطاقة الالكترونية في حالة الاستقرار بتابعية r، كما في الشكل (q)، وعمل q وكف تتغير الطاقة الالكترونية في حالة التهيج الأولى، وهكذا. يمكن تعويض كل تابع من التوابع (p في (q في (q ) وحل المعادلة الناتجة. يؤدي حل المعادلة في هذه الحالة إلى عدد من الحلول يقابلها عدد من مستويات الطاقة الكلية q. هذا يعني أن كل حالة الكترونية معينة يقابلها عدد من الحالات الاعتزازية للجزئ.

تمود المسألة إذن إلى معرفة أشكال التوابع (r) V وتعويض كل واحد منها في  $(\Lambda V)$  ثم حل المعادلة الناتجة. لغتش الان عن حلول  $(\Lambda V)$  المقابلة (r) أي المقابلة لحالة الاستقرار الالكترونية. علينا أو لا أن نبدأ بايجاد معادلة الخط البياني المغيل للتحولات (r) مع (r) مع (r) من عمل المغيل للتحولات (r) مع (r) من الخط البياني المبين على الشكل (r). لا توجد في الوقع معادلة بسيطة لهذا الخط، ولكن يمكن تمثيله بمعادلة تقريبية تدعى معادلة مورس وهي:

$$V(r) = D_e \left[1 - e^{-a\left(r - r_e\right)}\right]^2$$
 (A4)

حيث  $_{2}$  هي قيمة  $_{3}$  عند وضع توازن الجزئ ،  $_{6}$  0 هي عمق المنحني الممثل لتحولات  $_{7}$  ، وهو يساوي طاقة الارتباط بين الذرتين . أما  $_{8}$  فهي ثابتة تتنقى قيمتها بحيث نحصل على أفضل تمثيل للمنحني  $_{7}$   $_{7}$  ، وهي تختلف من جزئ  $_{7}$   $_{7}$  مثلها مثل  $_{8}$   $_{9}$   $_{9}$ 

على الرغم من كون معادلة مورس تقريبية فإن ادخالها في المعادلة (٨٧) يؤدي إلى معادلة معقدة نسبياً. ولكن يمكن تبسيط الأمور أكثر من ذلك على النحو التالى:

تقابل النهاية الصغرى في المنحني (r) V ، الشكل (٣)، حالة التوازن في

الجزئ وذلك من أجل r = r, نضع الآن : q = r - r, يثل المتحول p مقدار انزياح الجزئ عن وضع توازنه. نستطيع الآن أن ننشر V بتابعية p وفقاً لسلسلة ماك

$$V\left(q\right) = V_{q=0} + \left(\frac{d\,V}{d\,q}\right)_{q=0},\, q + \frac{1}{2} \left(\frac{d^2\,V}{d\,q^2}\right)_{q=0} q^2 + \frac{1}{3!} \left(\frac{d^3\,V}{d\,3}\right)_{q=0},\, q^3 + ...$$

(4.)

إذا اعتبرنا قيمة الطاقة  $V_{q=0}=0$  عند النقطة q=0 مبدأ للقياس ( $Q_{q=0}=0$  ولاحظنا أيضاً أن قيمة المشتق $Q_{q=0}=0$  أي ميل الماس للمنحني عند هذه المقطة هو معدوم ، نستطيع أن نكتب العلاقة السابقة على الشكل التالي :

$$V\left(q\right) = \frac{1}{2} \left(\frac{d^{2}V}{dq^{2}}\right)_{q=0}.q^{2} + \frac{1}{3!} \left(\frac{d^{3}V}{d3}\right)_{q=0}.q^{3} + ..(41)$$

إذا اكتفينا، زيادة على ذلك بالحد الأول من السلسلة السابقة، نكتب كتقريب

أولى:

$$V(q) \approx \frac{1}{2} \left( \frac{d^2 V}{d q^2} \right)_{q=0} . q^2 = \frac{1}{2} K. q^2$$
 (4Y)

يمثل التابع (٩٢) قطعاً مكافئاً. ينطبق هذا القطع على الجزء السفلي من المبتحيح لل ٧٦ كما هر مبين بالخط المنقط على الشكل (٣). هذا يعني أن التابع (٩٢) يعتبر تقريباً مقبو لا فقط عندما تكون تغيرات ٢ (أي p) صغيرة أثناء الحركة الاعتزازية. تدعى الثابتة X في التابع (٩٢) ثابتة القوة. إن سبب هذه التسمية هو أن القوة بين ذرتى الجزئ التي تسبب الحركة الاعتزازية تساوي إلى

F = - d V/da . أذا اشتقسنا الآن العلاقة (٩٢) نجد أن:

$$F = -Kq \tag{44}$$

مما يدل على أن القوة F تتناسب مع مقدار انزياح الجزئ عن وضع توازنه، وثابئة التناسب هي K. تتعلق قيمة K بقوة الرابطة بين الذرتين. تدعى الجزيئات التي ينطبق عليها التقريب (٩٢) والعلاقة (٩٣)، الهزازات التوافقية Harmonic oscillatior وذلك لأن الحركة الاهتزازية فيها تشبه الحركة الاهتزازية لنابض مرن، وهي حركة توافقية.

إذا عوضنا الان (q) V من (٩٢) في (٨٧) ولاحظنا أن:

نحصا , على معادلة الموجة (معادلة شرودنغر ) التالية : 
$$\int -\frac{\hbar^2}{2\mu} \frac{d^2}{dq^2} + \frac{1}{2} K q^2 \bigg| \psi(q) = \epsilon \psi(q)$$
 (42)

تدعى هذه المعادلة: معادلة الموجة للهزازة التوافقية وسنبين فيما يلى الخطوات الرئيسية المتبعة في حلها.

نفرب طرفي (٩٤) بر 2 م - ونرتب الحدود فنحصل على المعادلة التالية:

$$\frac{d^2 \psi}{d q^2} + \left(\alpha - \beta^2 q^2\right) \psi = 0 \tag{40}$$

$$\alpha = \frac{2 \mu \varepsilon}{\hbar^2} \quad , \quad \beta^2 = \frac{\mu K}{\hbar^2} \tag{47}$$

: خل المعادلة (٩٥) نغير المتحول، فنضم  $q=\sqrt{\beta}$  . و عبنتذ يكه ن

$$\frac{d^2}{dq^2} = \beta \, \frac{d^2}{d\xi^2}$$

إن حل هذه المعادلة هو من الشكل:

$$\psi = u(\xi) e^{-\xi^2/2} \tag{4A}$$

حيث (٤) u كثيرة حدود بالنسبة لـ ٤. لايجاد (٤) u نعوض (٩٨) في (٩٧) ونقسم الناتج على : <sup>2-13</sup> و فنحصل على المعادلة التفاضلية التالية :

$$\frac{d^2 u}{d \xi^2} \cdot 2 \xi \frac{d u}{\delta \xi} + \left(\frac{\alpha}{\beta} - 1\right) u = 0 \tag{44}$$

تدعى هذه المعادلة، معادلة هرميت، وهي لها حلول مقبولة شرط أن يكون

$$\frac{\alpha}{\beta}$$
 - 1= 2 v , v = 0, 1, 2, ... (۱۰۰) المقدار:

محدداً بالقيم التامة للعدد ٧. تدعى الحلول u التي تحقق هذا الشرط: كثيرات حدود هرميت من الدرجة ٧، وهي تشكل مجموعة متعامدة من التوابع. يرمز إلى كثيرات حدود هرميت عادة بالرمز ( $\xi$ ) H. إذا عرضنا ( $\xi$ ) H في ( $\xi$ ) نحصل على حلول معادلة الموجة للهزازة التوافقية. يبين الجدول ( $\xi$ ) بعض هذه الحلول المنظمة.

0 
$$(\beta/\pi)^{1/4} e^{-\frac{1}{2}\beta q^2}$$
  
1  $(\beta/\pi)^{1/4} \sqrt{2\beta} q e^{-\frac{1}{2}\beta q^2}$   
2  $(\beta/\pi)^{1/4} (1/\sqrt{2}) (2\beta q^2 - 1) e^{-\frac{1}{2}\beta q^2}$   
3  $(\beta/\pi)^{1/4} (\sqrt{\beta/3}) (2\beta^{3/2}, q^3 - \beta^{1/2}q) e^{-\frac{1}{2}\beta q^2}$   
4  $(\beta/\pi)^{1/4} (1/\sqrt{6}) (4\beta^2 q^4 - 12\beta q^2 + 3) e^{-\frac{1}{2}\beta q^2}$ 

عكن استنتاج مستويات طاقة الهزازة التوافقية من الشرط المين في العلاقة

$$\epsilon_{\rm v} = \left({\rm v} + \frac{1}{2}\right) \hbar \sqrt{\frac{k}{\mu}} = \left({\rm v} + \frac{1}{2}\right) \frac{{\rm h}}{2\,\pi} \sqrt{\frac{K}{\mu}} \qquad (۱ \cdot {\rm v})$$

v = 0, 1, 2, ...

نرى من العلاقة السابقة أن طاقة الحركة الاهتزازية مكممة. كما أن المستوى الأدنى من الطاقة المقابل إلى 0 = ٧، هو غير معدوم. هذا يعني أن الحركة الاهتزازية لا تقف حتى في درجة الصفر المطلق، وهذه النتيجة لم تكن معروفة

قبل ظهور ميكانيك الكم.

تكتب مستويات الطاقة على الشكل التالي:

$$\varepsilon_{v} = \left(v + \frac{1}{2}\right) h v \qquad (1 \cdot Y)$$

حيث وضعنا هنا :

$$v = \frac{1}{2\pi} \sqrt{\frac{K}{V}} \tag{1.49}$$

يدعى ٥ التواتر الأساسي للهزازة التوافقية . يتعلق هذا التواتر بالكتلة للختزلة 4 وثانتة القرة X .

لقد جرت العادة في علم الأطياف على تقدير الطاقة  $\epsilon$  بواحدة هي مقلوب السنتمتر، أي  ${\rm cm}^{-1}$  . للحصول على قيمة  $\epsilon$  بهذه الواحدة، نقسم طرفي

(۱۰۲) علی hc:

$$\frac{\varepsilon_{v}}{c} = \frac{-\varepsilon_{v}}{\varepsilon} = \left(v + \frac{1}{2}\right) \frac{h v}{h c} = \left(v + \frac{1}{2}\right) \overline{v} , cm^{-1}$$
 (1.5)

حيث وضعنا:

$$\frac{\overline{v}}{v} = \frac{v}{c} = \frac{1}{2\pi c} \sqrt{\frac{K}{\mu}} , cm^{-1}$$
 (1.0)

.cm -1 يدعى المقدار  $\upsilon$  عدد الموجة . إن الرمز  $\varepsilon_{\nu}$  يعني أن الطاقة مقدرة ب

لنحسب الآن الفرق بين مستويين متناليين من مستويات الطاقة ، أي :

$$\Delta \stackrel{\leftarrow}{\epsilon} = \stackrel{\leftarrow}{\epsilon}_{v+1} - \stackrel{\leftarrow}{\epsilon}_{v} = \left[ (v+1) + \frac{1}{2} - (v + \frac{1}{2}) \right] \stackrel{\leftarrow}{\upsilon} = \stackrel{\leftarrow}{\upsilon} ( \ v \cdot \ v )$$

تدل هذه النتيجة على أن المسافة بين مستويين متعاقبين لا تتعلق بقيمة العدد

الكوانتي الاهتزازي v، بل هي ثابتة وتساوي إلى التواتر الأساسي  $\overline{v}$  ، للهزازة التوافقية. ينتج من ذلك أن انتقال الجزئ المهتز من مستوي اهتزازي إلى مستوي يليه يتطلب امتصاص (أو اصدار) طاقة كهرطيسية تساوي إلى  $\overline{v}$  ( $\overline{cm}^{-1}$ ). وبالفعل يظهر في طيف امتصاص الجزئ خط امتصاص تواتره يساوي إلى  $\overline{v}$  . يقع هذا الحط في منطقة الأشعة تحت الحمراء عادة .

## قواعد الانتقاء في الهزازة التوافقية:

هكن استنتاج قواحد الانتقاء من حساب عزم الانتقال . لننظر إذن في امكانية الانتقال من مستوي أول ، تابع موجته  $\{v = v_1\}$ ,  $\{v = v\}$  إلى مستو ثان تابع موجته  $\{v = v_2\}$ ,  $\{v = v_2\}$ ,  $\{v = v_3\}$ ,  $\{v =$ 

$$\overrightarrow{M} = \int_{0}^{\infty} \overrightarrow{\psi_{2}} \stackrel{\rightarrow}{\mu}_{ef} \psi_{1} dq \qquad (1.7)$$

لننظر أولاً في مركبة M على للحور x أي:

 $\mathbf{M}_{\mathbf{x}} = \int_{-\infty}^{\infty} \boldsymbol{\psi}_{2}^{\bullet} \left( \boldsymbol{\mu}_{\mathbf{e}\mathbf{f}} \right)_{\mathbf{x}} \boldsymbol{\psi}_{1} \, \mathrm{d} \, \mathbf{q} \tag{1.4}$ 

حيث  $_{\mathbf{x}}(\mathbf{p}_{ad})$  مركبة عزم ثنائي القطب الكهربائي للجزئ. تتعلق قيمة  $_{\mathbf{x}}(\mathbf{p}_{ad})$  بطول الرابطة وهي تتغير أثناء الاهتزاز بسبب تغير المسافة بين الذرتين. لنرمز به  $_{\mathbf{x}}(\mathbf{p}_{ad})$  عند توازن الجزئ، أي عندما يكون لنرمز به  $_{\mathbf{x}}(\mathbf{p}_{ad})$  و عندما يكون  $_{\mathbf{x}}(\mathbf{p}_{ad})$  و عندما يكون المنطبع أن نحسب قيمة  $_{\mathbf{x}}(\mathbf{p}_{ad})$  بتابعية  $_{\mathbf{x}}(\mathbf{p}_{ad})$  وفق سلسلة ماك لوران:

$$\mu = \mu_0 + \left(\frac{d \mu}{d q}\right)_{q = 0} \cdot q + \frac{1}{2} \left(\frac{d^2 \mu}{d q^2}\right)_{q = 0} \cdot q^2 + \dots \quad (1 \cdot A)$$

حيث ترمز A إلى قيمة  $_{x}(\mathbf{p}, \mathbf{q})$  و  $_{0}$   $_{0}$   $_{0}$   $_{0}$  من ان القطب عند التوازن  $_{0}$   $_{$ 

: 4

$$M_x = \int \psi_2^* \mu_0 \psi_1 dq + \int \psi_2^* \left( \frac{d\mu}{dq} \right)_{q=0} \cdot q. \psi_1 dq (1.9)$$

إن التكامل الأول في العلاقة السابقة معدوم لأن  $\mu_0$  مقدار ثابت ولأن توابع الموجة متعامدة فيما بينها. هذا يعني أنه حتى يكون  $M_{\chi} \neq 0$  (أي حتى يكون هناك انتقال من المستوي الأول إلى المستوي الثاني) يجب أن يتحقق شرطان بآن واحد أولهما : هو أن يكون المقدار التالي مختلفاً عن الصفر :

$$\left(\frac{d\mu}{dq}\right)_{q=0} \neq 0$$

هذا الشرط لا يتحقق في الجزيئات متناظرة الذرات، مثل O2، C1, المن الدرات، مثل O2، C2, المن القطب فيها معدوم دائماً مهما كان طول الرابطة. ينتج من ذلك أن هذه الجزيئات ليس لها طيف امتصاص اهتزازي في منطقة الأشعة تحت الحمراء. أما الجزيئات اللامتناظرة مثل HCلو O2، فلها طيف اهتزازي، أي أنها تمتصر

الأشعة تحت الحمراء ويحصل فيها انتقالات بين مستويات طاقة الحركة الاهتزازية تحت تأثير هذه الأشعة.

الشرط الآخر الذي يجب أن يتوافر كي يكون0 ≠ M يتعلق بالخصائص التناظرية لتابعي الموجة ، ٧ و ٣٠. إذا نظرنا في الجدول (٢) نرى أن توابع الموجة ذات الدرجة الفردية، أي المقابلة لقيمة فردية للعدد الكوانتي تغير اشارتها عندما نستبدل q - q - q بينما التوابع ذات ( $v^v = 1, 3, 5, ....$ ) v الدرجة الزوجية (.. q - q لا تغير اشارتها عند استبدال q - q . إن جداء تابعين أحدهما فردي والأخر زوجي هو تابع فردي، لكن جداء تابعين من نفس النوع (فرديين أو زوجيين) هو تابع زوجي دائماً. أضف إلى ذلك أن تكامل أي تابع فردي بين ٥٠ - و٥٠ + هو معدوم. تلاحظ أخيراً أن عزم ثنائي القطب الكهر بالر , ١ هو فردى، والمقدارa . (d \mu / d q) له نفس خصائص \mu التناظرية . ينتج من كل ما سبق أن الجداء الموجود تحت اشارة التكامل الثاني في العلاقة (١٠٩) يكون زوجياً (والتكامل يكون غير معدوم) فقط عندما يكون أحد التابعين ٧ أو ٧ فردياً والآخر زوجياً. فالانتقال يحصل إذن بين مستوي ذي تابع فردي ومستوي ذي تابع زوجي. أضف إلى ذلك أن حساب التكامل الثاني في العلاقة (١٠٩) يبين أن هذا التكامل يكون معدوماً إلا من أجل  $1 \pm v_2 = v_\perp \pm 1$  أي أن الانتقال يحصل فقط من مستو إلى الذي بجواره. هذان المستويان أحدهما فردي والآخر زرجي. هذا يعني أن الانتقالات المكنة في الهزازة التوافقية تحصل بين المستويات التي تحقق أرقامها العلاقة التالية

$$\Delta v = v_2 - v_1 = \pm 1 \tag{111}$$

يلاحظ في الطيف الاهتزازي للجزيئات التي تشبه الهزازة التوافقية خط طيفي واحد تواتره هو 0 (العلاقة  $1 \cdot 1$ ). تتعلق قيمة 0 كما هو واضح من العلاقة  $0 \cdot 1$ ) بثابتة القوة  $1 \cdot 1$  أي بقوة الرابطة، وبالكتلة المختزلة  $1 \cdot 1$ . كثير من الزمر الوظيفية مثل  $1 \cdot 1$   $0 \cdot 1$  و  $1 \cdot 1$  مناك عيز في منطقة الأشعة تحت الحمراء. يمكن التعرف على وجود الزمرة الوظيفية عن معرفة قيمة  $1 \cdot 1$  في عليف الأشعة تحت الحمراء للمركب المدروس. الملاوس.

تبين دراسة طيوف الأشعة تحت الحمراء أن المسافة بين متسويات طاقة الحركة الاهتزازية ليست ثابتة كما في الهزازة التوافقية ، بل هي تتناقص في الحالة العامة ، مع زيادة العدد الكوانتي  $\nu$  . يستدل على ذلك من وجود خط امتصاصي عريض نسبياً في طيف الأشعة تحت الحمراء ووجود مدروجات ، أي خطوط طيفية (ذات شدة ضعيفة عادة) ناتجة عن انتقالات غير الانتقال الرئيسي  $(1 \pm v + \Delta)$ . يقال في هذه الحالة أن الحركة الاهتزازية لا توافقية . يمكن ادخال أثر اللاتوافقية في دراسة الحركة الامتزازية لجزئ ثناتي اللرة استناداً إلى الملاقة (٩١) . علينا هنا أن لا نكتفي بالحد الأول من الطرف الثاني في هذه العلاقة ، كما فعلنا في الهزازة التوافقية . بل يجب اضافة الحد الثاني على الأقل . يمكن حساب قيمة المحصول على (٩٥) من معادلة مورس مثلاً (العلاقة ٩٨) ، ثم تعويضها في (٩١) ونوجد حلول المعادلة الناتجة . لن ندخل هنا في التفصيلات الرياضية ، بل نكتفي بذكر حلول المعادلة الناتجة . لن ندخل هنا في التفصيلات الرياضية ، بل نكتفي بذكر النتائج .

إن مستويات طاقة الهزازة اللاتوافقية الناتجة تكتب على الشكل التالى:

$$\frac{-}{\varepsilon_{v}} = \omega_{e} \left( v + \frac{1}{2} \right) - \omega_{e} \chi_{e} \left( v + \frac{1}{2} \right)^{2} , (cm^{-1}) \quad (117)$$

 $\frac{1}{2\pi\,c}\,\sqrt{\frac{K}{\mu}}$  التي تساوي المقدار:  $\frac{1}{\nu}$  عوضاً عن  $\frac{1}{\nu}$ 

للتمييز بين الحركة التوافقية واللاتوافقية، يدعى المفدار :  $(\omega_{
m e}\chi_{
m e})$  ثابتة (anharmonicity constant) اللاتوافقية

إن قيمة هذه الثابتة أصغر منω بكثير وهي مقدار موجب. إذا حسبنا الآن فرق الطاقة بين مستويين متناليين نجد:

$$\Delta \varepsilon = \varepsilon_{v+1} - \varepsilon_v = \omega_e - 2 \omega_e \chi_e (v+1)$$
 (117)

من الواضح من هذه العلاقة أن المسافة بين مستويي طاقة متناليين تتناقص كلما زاد العدد ٧ وهذا هو السبب في كون الخط الطيفي الأساسي خطأ عريضاً. فهو في الواقع مكون من عدة خطوط متقاربة تنشأ عن الانتقالات المبينة في الجدول (٣):

يتضح من الجدول (٣) أن فرق التواتر بين خطين متنالين يساوي إلى مقدار صغير  $\chi_0$  ويصعب قياسه عملياً، لهذا تبدو هذه الانتقالات على شكل خط طغي عريض نسبياً يقابل الخط  $\frac{1}{v}$  في الهزازة التوافقية .

جدول (٣): تواترات الخطوط الطيفية في الهزازة اللاترافقية

$v \rightarrow v + 1$	تواتر الخط الطيفي	الفرق بين خطين متتالين
0 → 1	$\omega_e - 2 \omega_e \chi_e$	
		2ω, χ,
$1\rightarrow 2$	$\omega_e - 4 \; \omega_e \; \chi_e$	
		2 ω, χ,
$2 \rightarrow 3$	$\omega_{\rm e} - 6 \; \omega_{\rm e} \; \chi_{\rm e}$	
•		
•		

يظهر في طيف الهزازة اللاتوافقية أيضاً مدروجات، أي خطوط طيفية ناتجة عن الانتقالات من المستوى 0 = v إلى المستويات الأعلى. يُمطى تواتر الخط الطيفي المقابل لمدروج من هذه المدروجات بالعلاقة التالية:

$$\omega = \Delta \varepsilon = \varepsilon_v - \varepsilon_0 = \omega_e \cdot v - \omega_e \chi_e v (v + 1)$$

يبين الجدول (٤) تواترات المدروجات.

جدرل (٤): تواتر الدروجات في الهزازة اللاتوافقية .

$0 \rightarrow V$	الخط الطيفي	روج تواتر الخط	الفرق بين تواتر المد
		(المدروج)	والذي قبله
0 → 1	أساسي	$\omega_e - 2 \omega_e \chi_e$	
$0 \rightarrow 2$	مندوج أول	$2\omega_{\rm e}-3\times2\omega_{\rm e}\chi_{\rm e}$	$\omega_e - 4\omega_e\chi_e$
<b>0</b> → 3	مدروج ثاني	$3  \omega_e - 4 \times 3  \omega_e  \chi_e$	$\omega_{\rm e}-6\omega_{\rm e}\chi_{\rm e}$
$0 \rightarrow 4$	مدروج ثالث	$4\omega_{\rm e}5\times4\omega_{\rm e}\chi_{\rm e}$	$\omega_{\rm e} \sim 8~\omega_{\rm e}~\chi_{\rm e}$
$0 \rightarrow 5$	مدروج رابع	$5\;\omega_{\text{e}}\!-\!6\times5\;\;\omega_{\text{e}}\;\chi_{\text{e}}$	$\omega_{\text{e}} - 10 \; \omega_{\text{e}} \; \chi_{\text{e}}$
0 → 6	مدروج خامس	$6 \omega_e - 7 \times 6 \omega_e \chi_e$	$\omega_{_{0}}{-}12\;\omega_{_{0}}\chi_{_{0}}$

نرى هنا أن الفرق بين تواتر مدروج وتواتر المدروج الذي قبله يكتب على الشكل التالى:

$$\Delta \omega = \omega_e - 2 \text{ v. } \omega_e \chi_e \tag{1.10}$$

حيث « هو العدد الكوانتي المقابل للمدروج (انظر في الجدول  $\xi$ ). يستفاد من العلاقة (  $(\omega_{\rm e}\chi_{\rm e})$ ) في إيجاد قيمة  $\omega$  وقيمة ثابتة اللاتوافقية  $(\omega_{\rm e}\chi_{\rm e})$ ) . يرسم خط بياني (خط مستقيم) يمثل تحولات  $\omega$  بتابعية  $\omega$  . إن نقطة تقاطع المستقيم الناتج مع المحور ( $\omega$   $\omega$ ) تحدد لنا قيمة  $\omega$  ، كما أن ميله يساوي إلى ( $\omega$ ,  $\omega$ ) 2 - تسمح معرفة  $\omega$ 0 بحساب ثابتة القوة  $\omega$ 1 للرابطة في الجزئ وذلك عن طريق العلاقة:

$$\omega_{\rm e} = \frac{1}{2\pi c} \sqrt{\frac{K_{\rm e}}{\mu}} \tag{117}$$

عامل الامتصاص التكاملي في طيف الحركة الاهتزازية: يُعطى عامل الامتصاص التكاملي المقابل لانتقال من مستوى اهتزازي إلى مستوى آخر بالملاقة العامة (٧٤) التي مرت معنا، أي:

$$A = \int \ \epsilon \left( \upsilon \right) \, d \, \upsilon = \frac{1}{C \, I} \int \ \left( \ln \, \frac{1_0}{I} \right) d \, \upsilon$$

حيث C تركيز المادة (مول/ ليتر) في المحلول ولم طول المسار الضوئي (سماكة الحلية) بالسنتمتر. جرت العادة في القياسات الطيفية على قياس التواترات به - am² ، لذلك نقسم طرفي العلاقة السابقة على سرعة الضرء في وسط المحلول،

$$\overline{A} = \frac{A}{c} = \frac{1}{c \; C \; \ell} \int \; \left( \ln \frac{l_0}{I} \right) d \; \upsilon \qquad \qquad (117)$$

يرتبط عامل الامتصاص التكاملي بعزم الانتفال كما هو مبين في العلاقة A (۸۱). تكتب هذه العلاقة بعد تقسيم طرفيها على سرعة الضوء  $\frac{8\pi^3}{3~h} \times \frac{N_0}{1000~c} \frac{0}{v_{\rm in}} \left( \frac{M_{\rm ng}}{M_{\rm ng}} \right)^2$ 

حيث v fo تواتر الخط الطيفي (بـ cm<sup>-1</sup>) المقابل للانتقال من المستوى الله المستوى n أو v fo أن المستوى n أو v fo أن أن عزم الانتقال يحسب بواسطة العلاقة (١٠٩). إن التكامل الأول في العلاقة المذكورة معدوم نظراً لنعامد توابع الموجة، وهذا يسمح

لنا بأن نكتب:

$$(M_{n\ell})_x = \int \psi_n^* \left(\frac{d\mu}{dq}\right)_{q=0} \cdot q \psi_\ell dq$$

$$\left(M_{n\beta}\right)_x = \left(\frac{d\mu}{dq}\right)_{q=0} \int \psi_n^* q \psi_{\beta} dq$$
 (114)

بما أن حزم الانتقال له نفس منحى عزم ثنائي القطب في الجزئ، وكلاهما ينطبق على p (في الجزئ ثنائي الذرة)، نستطيع أن نكتب في هذه الحالة :  $M_{ne} = \left(\frac{d}{d}\frac{1}{d}\right)_{n=0}$ 

حيث ي M هنا هي طول متجه عزم الانتقال.

نريد الآن أن نحسب  $M_n$  في الانتقال الأساسي ( $0 \approx 1, E \approx 0$ ) في الهزازة التوافقية. نحصل على  $\psi_1 = \psi_1$  من الجدول (٢) نعوض في (١٢٠) فنجد ماما .

$$M_{01} = \left(\frac{d\mu}{dq}\right)_{q=0} \cdot \sqrt{2\beta} \left(\frac{\beta}{\pi}\right)^{\frac{1}{2}} \int_{-\infty}^{\infty} q^2 \cdot e^{-\beta q^2} \cdot dq$$
 (171)

حيث  $K/\hbar$  انظر في (٩٦).  $\mu_{md}$  هي الكتلة المختزلة للجزئ.  $\beta = \sqrt{\mu_{md}}$  للجزئ. [يجب الانتباء إلى ضرورة عدم الخلط بين الكتلة المختزلة  $\mu_{md}$  وعزم ثنائي القطب

: إذا استعنا الآن بالتكامل المعروف إلى إذا استعنا الآن بالتكامل المعروف 
$$\int_{0}^{\infty} x^{2} e^{-ax^{2}} dx = \frac{1}{4\pi} \sqrt{\frac{\pi}{a}}$$

فإننا نحصل من (١٢١) على العلاقة التالية:

$$M_{01} = \frac{1}{\sqrt{2 g}} \left( \frac{d \mu}{d q} \right)_{q=0} \tag{177}$$

$$\overline{A} = \frac{8\,\pi^3}{3\,h} \times \frac{N_0}{1000\,c} \stackrel{\cdots}{\upsilon}_{01} \times \frac{1}{2\,B} \left(\frac{d\,\mu}{d\,q}\right)^2_{q=0} \mbox{ (1YY)} \label{eq:alpha}$$

$$\beta = \frac{\sqrt{\mu_{\text{red}} \cdot K}}{\hbar} = \frac{4 \pi^2}{h}, \, \mu_{\text{red}}, \, \dot{\upsilon}, \, c \qquad (178)$$

حيث حسبنا ثابتة القوة 
$$K$$
 من العلاقة  $\frac{1}{2\pi c} \sqrt{\frac{K}{\mu_{\rm Hol}}}$  وعوضناها في

عبارة β. نعوض (١٢٤) في (١٢٣) فنحصل على العلاقة الهامة التالية:

$$\overline{A} = \frac{\pi N_0}{3(1000) c^2 \mu_{-1}} \left( \frac{d\mu}{dq} \right)_{q=0}^2$$
 (170)

حيث  $^{\rm N}$  عند افوكادرور  $^{\rm O}$  سرعة الأمواج الكهرطيسية في المحلول . يمكن في التطبيقات العملية حساب  $^{\rm A}$  من الطيف وباستخدام العلاقة ( $^{\rm N}$ ) . إن قيمة التكامل في العلاقة المذكورة تساوي مساحة السطح تحت الحظ الطيفي . تحسب هذه المساحة بشكل بياني وتعوض قيمة  $^{\rm A}$  في ( $^{\rm N}$ ) . يساعد تعويض قيمة  $^{\rm A}$  في ( $^{\rm N}$ )

$$\frac{\mathrm{d}\,\mathrm{d}\,\mathrm{d}\,\mathrm{d}}{\mathrm{d}\,\mathrm{d}\,\mathrm{d}}\Big|_{q=0}^2$$

$$\left(\frac{d \mu}{d q}\right)_{q=0} = \pm \sqrt{\frac{3 c^2 (1000) \mu_{md} \cdot \overline{A}}{\pi N_0}}$$
 (177)

تعطي العلاقة (١٢٦) معدل تغير عزم ثنائي القطب الكهربائي للجزئ ثنائي اللرة عندما يتغير طول الرابطة أثناء الاهتزاز، لكنها لا تعطي طول متجه هذا العزم ولا اشارته. على الرغم من ذلك، إذا اعتبرنا عزم ثنائي القطب يساوي بشكل تقريبي إلى:

$$\mu_{ep} = Q. r$$

حيث Q الشحنة على أحد القطبين و r المسافة بينهما، وإذا اعتبرنا أيضاً أن Q لا تنفير أثناه الاهتزاز يكون:

$$\left(\frac{d\mu}{dr}\right)_{r=r} = \left(\frac{d\mu}{dq}\right)_{q=0} = Q$$
 (17V)

هذا يعني أن العلاقة (١٢٦) تعطى قيمة تقريبية للشحنة Q. إن معرفة هذه القيمة هامة في الدراسة البنيوية للجزيئات.

# المركات الاهتزازية في الجزيئات متعددة الذرات:

إن الحركة الاهتزازية للذرات في جزئ متعدد الذرات هي حركة معقدة، ولكن يمكن تمليلها إلى عدد من الحركات التوافقية البسيطة تدعى الأنماط الطبيعية للاهتزاز. يختلف عدد هذه الحركات أو الأنماط باختلاف عدد الذرات في الجزئ. لكل غط من الأنماط الاهتزازية مستويات طاقة خاصة به، لذلك فإن مستويات الطاقة الاهتزازية للجزئ تتكون من مجموعات من المستويات بقدر عدد الأنماط. تتكون الحركة الاهتزازية الطبيعية في غط معين من حركات متوافقة أو متفقة في الطور، لمختلف ذرات الجزئ. يتطلب وصف هذه الحركة ادخال مفهوم الاحداثيات الطبيعية للذرات: (normal coordinates). إن وصف حركات

مجموعة مكونة من n ذرة في الفضاء يتطلب ثلاث احداثيات لكل ذرة، أي يتطلب 3n احداثية تدعى هذه الاحداثيات: درجات الحرية وذلك لأنه يمكن . تغيير كل منها بصورة مستقلة عن الاحداثيات الاخرى. ليس من الفسروري أن تكون الاحداثيات المستخدمة في وصف الجملة احداثيات كارتيزية (أو ديكارتيه) بل يمكن أن تكون احداثيات قطبية، أو غيرها.

عندما ندرس الحركات الاهتزازية ننظر فقط إلى الحركات الداخلية في الجزئ أى الحركات بالنسبة إلى مركز الثقل، لهذا نعتبر مركز ثقل الجزئ ثابتاً في الفضاء. يتعين موضع مركز الثقل بثلاث احداثيات. إن ثبات مركز الثقل يعنى أننا أنقصنا عدد درجات الحرية بمقدار ثلاث درجات. إن عدد درجات الحرية الباقية (3 n - 3) يصف لنا حركات الذرات بالنسبة إلى مركز الثقل. بعض هذه الحركات اهتزازي وبعضها دوراني حول مركز الثقل. يمكن تحليل الحركة الدورانية للجزئ حول مركز ثقله إلى ثلاث حركات دورانية، احداها حول المحور ox والثانية حول المحور oy والثالثة حول المحور oz . تتقاطع هذه المحاور في مركز الثقل الذي نعتبره مبدأ للاحداثيات. كل حركة دورانية من هذه الحركات الثلاث تقابل درجة حرية. هذا يعني أن عدد درجات الحرية التي تصف الحركات الاهتزازية في الجزئ هو (n - 6) درجة. إذا كان الجزئ مستقيماً أي تقع جميع ذراته على محور واحد، ٥٪ مثلاً، يكون عزم قصوره الذاتي حول هذا المحور معدوم، وطاقة حركته الدورانية حول هذا المحور تكون معدومة، وبالتالي يمكن أهمال هذه الحركة. هذا يجعل الحركة الدورانية للجزئ المنتقيم ذات مركبتين فقط، حركة حول ox وحركة حول oy يقابلهما درجتان للحرية. هذا يعني أن عدد درجات الحرية للحركة الاهتزازية في الجزئ المستقيم هو (5 - n 3) عوضاً عن(6 - n 3). يساوي عدد الأنماط الطبيعية للحركة الاهتزازية عدد درجات الحرية الباقية ، أي (6 n - 3) أو (5 n - 3) ، هذا يعني أنه يلزم لوصف الحركات الاهتزازية في الجزئ (6 n - 6) أو (5 n - 6) احداثية من احداثيات الذرات . لنرمز إلى هذه الاحداثيات n - n n (n - n n) .

إن الطاقة الكامنة في الحركة الاحترازية تابع لهذه الاحداثيات. يمكن أن ننشر الطاقة الكامنة  $x_{n}^{0}$ , ...,  $x_{n}^{0}$ ,  $x_{n}^{0}$ , ...,  $x_{n}^{0}$ , ..., ...,  $x_{n}^$ 

$$V = V_{q=0} + \sum_{i} \left( \frac{\partial V}{\partial q_{i}} \right)_{0} \cdot q_{i} + \sum_{i} \sum_{j} \frac{1}{2} \left( \frac{\partial^{2} V}{\partial q_{i} \partial q_{j}} \right)_{0} q_{i} q_{j+1}$$
(17A)

إذا اعتبرنا قيمة الطاقة عند توازن الجزئ، V<sub>q,=0</sub> مبدأ لقياس الطاقة، ولاحظنا أيضاً أن المشتقات الأولى عند التوازن تساوي الصفر، تأخذ العلاقة السابقة الشكار التالى:

$$V = \sum_{i} \sum_{j} \frac{1}{2} \left( \frac{\partial^{2} V}{\partial q_{i} \partial q_{j}} \right)_{0} q_{i} q_{j+..}$$
 (174)

يتضح من هذه العلاقة أن هناك حدوداً فيها جداءات من المتغيرات مثل  $q_i$   $q_j$  مدادلة شرودنغر (معادلة ( $i \neq i$ )، إن وجود مثل هذه الجداءات يجعل حل معادلة شرودنغر (معادلة الموجة) للحركة الاهتزازية للجزئ في غاية الصعوبة. سبب ذلك أنه لا يمكن فصل المتحولات، ولا يمكن تجزئة المعادلة إلى معادلات، كل منها بمتحول واحد. نلجأ هنا إلى تغيير المتحولات  $q_i$  من شأنها أن تجعل هنا إلى تغيير المتحولات  $q_i$  من شأنها أن تجعل

نشر V لا يحوي سوى حدوداً مربعة، أي تجعل التابع V يكتب على الشكل التالى:

$$V = \sum \frac{1}{2} \left( \frac{\partial^2 V}{\partial \, Q_i^2} \right)_0 \, Q_i^2 \, + \, .. \label{eq:V}$$

: •

$$V = \frac{1}{2} \sum_{i} \lambda_{i} Q_{i}^{2}$$
 (14.)

تدعى المتحولات Q التي لها هذه الحاصة: الاحداثيات الطبيعية. هذه الاحداثيات هي تراكيب خطية من الاحداثيات الكارتيزية  $\mathbf{x}$  أو  $\mathbf{q}$ . يكن كتابة العلاقة بين الاحداثيات الطبيعية والاحداثيات الكارتيزية بشكل متريسي على النحو التالى:

$$\begin{bmatrix} Q_1 \\ Q_2 \\ \vdots \\ Q_m \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} r_{11} & r_{12} \dots & r_{1m} \\ r_{21} & r_{22} \dots & r_{2m} \\ \vdots \\ r_{m1} & r_{m2} \dots & r_{mmn} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} q_1 \\ q_2 \\ \vdots \\ q_m \end{bmatrix}$$

$$(171)$$

أو بشكل مختصر :

$$[Q] = [R][q] \tag{174}$$

تعود المسألة هنا إلى ايجاد عناصر المتريس R. مذا العمل ليس مهلاً وهو يتطلب عمليات رياضية طويلة. لقد وضع ويلسون طريقة لعالجة هذه المسألة E. B. Wilson: Journal of chemical physics 2, 76 (1941) نخوض هنا في تفصيلاتها، يستطيع القارئ العودة إلى المرجع المذكور للاطلاع على التفصيلات. سنفترض فيما يلى أن الاحداثيات الطبيعية معلومة. يكتب

$$H=-\frac{\dot{\hbar}^2}{2}\sum_{i=1}^m\frac{\partial^2}{\partial\,Q_i^2}+\frac{1}{2}\sum_{i=1}^m\lambda_i\,Q_i^2 \tag{$\P^0$}$$

إذا عوضنا H في معادلة شرودنغر نحصل على معادلة الموجة للحركة الاهتزازية للجزئ بالاحداثيات الطبيعية:

$$\left[ -\frac{\hbar^2}{2} \sum_{i} \frac{\partial^2}{\partial Q_i^2} + \frac{1}{2} \sum_{i} \lambda_i Q_i^2 \right] \psi(Q) = \varepsilon \psi(Q) \quad (175)$$

يمكن ايجاد حلول لهذه المعادلة بطريقة فصل المتحولات، نضم:

$$\Psi = \Psi_1 \left( Q_1 \right) \cdot \Psi_2 \left( Q_2 \right) \cdot \Psi_3 \cdot \left( Q_3 \right) \cdots \Psi_m \left( Q_m \right)$$
 (170)

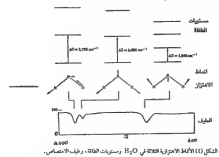
$$\varepsilon = \varepsilon_1 + \varepsilon_2 + \varepsilon_3 + ... + \varepsilon_m \tag{177}$$

إذا عوضنا في (١٣٤) وقسمنا الناتج على w نحصل على m معادلة من الشكل التالي:

$$\left[-\frac{\hbar^2}{2}\frac{d^2}{dQ_i^2} + \frac{1}{2}\lambda_i Q_i^2\right]\psi_i(Q_i) = \epsilon_i \psi_i(Q_i) \quad (\text{YY})$$

تشبه هذه المعادلة ، المعادلة (٩٤) في الهزازة التوافقية ولها حلول مشابهة لحلولها. نستنتج إذن أن الحركة الاهتزازية لجزئ متعدد الذرات تتكون من حركات توافقية عددها m حركة، كل منها تعلق باحداثية طبيعية Q. هذه الاحداثية هي تركيب خطي من احداثيات الذرات. أضف إلى ذلك أن طاقة الحركة الاهتزازية للجزئ هي مجموع طاقات الحركات التوافقية (أو الأنماط الطبيعية). هناك إذن m مجموعة من مستويات الطاقة يتحدد كل منها بعدد كوانتي اهتزازي q. إن المسافات بين مستويات الطاقة في للجموعة الواحدة متساوية فيما بينها وتساوي q أي التواتر الأساسي للنمط q . يكن أن تختلف قيمة التواتر الأساسي q من غط لآخر، لهذا يظهر في طيف الحركة الاهتزازية للجزئ عدة خطوط.

مثال: للنظر في الحركة الاهتزازية لجزئ الماء  $H_2O$ . يحوي هذا الجزئ ثلاث ذرات (n=3). إن عدد الاحداثيات الطبيعية يساوي إلى: (n=3). هناك إذن ثلاثة أغاط من الاهتزازات الطبيعية، وثلاث مجموعات من مستويات الطاقة. يبين الشكل (3) الأغاط الاهتزازية ومستويات الطاقة لكل غط منها، وشكل طيف الامتصاص في منطقة الأشعة تحت الحمراء



تبين الأمهم اتجاء حركات الفرات في كل غط، كما نبين الأسهم المنكسرة الحطوط الطيفية القابلة للأغاط الاهتزازية.

### طيوف رامان:

ذكرنا فيما سبق أن الجزيئات التي ليس لها عزم قطب كهربائي لا تحتص الأشعة تحت الحمراء. يقال عن هذه الجزيئات إنها غير فعالة في منطقة تحت الحمراء. إلا أن هذه الجزيئات عندما تتعرض للأشعة تقوم بتشتيتها في اتجاهات مختلفة. تبين التجربة أنه إذا سلطنا حزمة من الأشعة توحيدة اللون على جزيئات ليس لها عزم ثنائي القطب ثم حللنا الأشعة المتشتة(scattered) عنها في اتجاه عمودي على منحى الأشعة الواردة ، نجد فيها حزمتين من الأشعة ، تواتر الأولى  $(\upsilon + \upsilon_0)$  وتواتر الثانية  $(\upsilon + \upsilon_0)$  ، حيث  $\upsilon$ 0 تواتر الحركة الاهتزازية للجزئ، و  $\upsilon$ 0 تواتر الأشعة وحيدة اللون الواردة على الجزيئات من المنبع . يساعد قياس تواتري هاتين المخرمتين على استنتاج قيمة  $\upsilon$ 0 واستنتاج قيمة ثابتة القوة للجزئ. إذا رمزنا إلى  $\upsilon$ 1 تواتري الحزمتين المتشتين في اتجاه عمودي على منحى الحزمة الواردة بـ  $\upsilon$ 2 و  $\upsilon$ 3.

$$v_1 = v + v_0$$
 ,  $v_2 = v - v_0$  (17A)

إذا طرحنا المساواة الثانية من الأولى نجد أن:  $v_1 - v_2 = 2 v_0$ . هذا يعني أن تواتر الحركة الاهتزازية الطبيعية (النواتر الأساسي) للجزيء هو نصف الفرق بين التواترين  $v_1$  و  $v_2$ . إذا عوضنا  $v_3$  المحسوبة بهذه الطريقة في العلاقة المستخدمة في الجزيئات ثنائية الذرة:

$$\upsilon_0 = \frac{1}{2 \pi} \sqrt{\frac{K}{\mu}}$$

فإننا نحصل على قيمة ثابتة القوة. ينطبق هذا القول على الجزيئات ثنائية

الذرة.

تدعى عملية قياس ، ع و ي مطيافية رامان، ويدعى طيف الأشعة المتشتة في اتجاه عمودي على منحى الأشعة الواردة طيف رامان.

يكن تعليل العلاقتين (۱۳۸) بشكل مبسط على النحو التالي: عندما تتفاعل الجزيئات مع حقل كهربائي  $\overrightarrow{E}$  يحصل فيها استقطاب للالكترونات، عنزاح الالكترونات تحترف، على يؤدي إلى نشوء عزم ثنائي كهربائي متحرض، نرمز له به  $\overrightarrow{\mu}_{ind}$ . تتناسب شدة (طول) هذا العزم مع شدة الحقل الكهربائي ويمكن أن نكتب:

$$\overrightarrow{\mu}_{ind} = \alpha E \tag{179}$$

يدعى عامل التناسب α عامل الاستقطابية ، أو الاستقطابية وهذا يعني أن α في الحالة العامة ليست عدداً جبرياً بل هي تنسور (tensor) ، وهذا يعني أن الاستقطابية ليست متساوية القيمة في مختلف الاتجاهات بالنسبة للمحور الرئيسي للجزئ. سنفترض للتبسيط أن α عدد جبري ، أي أننا سنقصر دراستنا على الاستقطاب في اتجاه الحقل الخارجي مفترضين أن α له نفس اتجاه α . في هده الحالة يكون طول α المناسباً مع طول α:

العلاقة السابقة جبرية ، بينما (١٣٩) علاقة متجهة .

إذا كان الحقل الكهربائي £ حقلاً دورياً، كما في الأمواج الكهرطيسية، ينشأ في الجزئ عزم ثنائي قطب متحرض دوري أيضاً تواتره يساوي تواتر الحقل £ ، أي

$$\mu_{ind} = \alpha \left( \mathbb{E}_0 \cos 2 \pi \upsilon t \right) \tag{151}$$

حيث t الزمن. إن الجزئ الذي ينشأ فيه عزم متحرض دوري يمتص الطاقة من الموجة الكهرطيسية ثم يشعها في اتجاهات مختلفة. تدعى هذه الظاهرة: التشتت (Scattering). تتعلق قيمة α بأطوال الروابط في الجزئ، وفي الجزئ ثنائي الذرة تتعلق x بمقدار الانزياح عن وضع التوازن أثناء الحركة الاهتزازية، أي ب ميث  $q = r - r_a$  بسلسلة و بالبعية q بسلسلة و بالبعية q بسلسلة و بالبعية q بسلسلة ماك لوران:

$$\alpha = \alpha_0 + \left(\frac{d\alpha}{dq}\right)_{q=0} \cdot q + \dots$$
 (187)

تنغير q أثناء اهتزاز الجزئ بشكل دوري عما يسمح لنا بكتابة:

$$q = Q \cos 2\pi v_0 t \qquad (187)$$

حيث ١٥ تواتر الحركة الاهتزازية في الجزئ (التواتر الأساسي الطبيعي في : للجزئ Q Q was M الجزئ M و M was M M was M was M was M was M was M was M and M was M which M was M which M was M was M was M which M was M was M was M was M which M was M was M was M which M was M which M was M was M which M was M was M which M was M which M was M which M was M was M was M which M was M was M which M was M was M which M which M was M which M was M which M which M was M which M which M was M which M was M which M which M which M was M which M which M was M which M which M which M which M which M which M which

$$\begin{split} \mu_{ind} &= \alpha_0 E_0 \cos 2\pi \,\upsilon \,t + \left(\frac{d \, \cdot c}{d \, q}\right)_{q=0} Q \, E_0 \left(\cos 2\pi \,\upsilon \,t\right) \!\!\!\! \left(\cos 2\pi \,\upsilon \,t\right) \!\!\!\! \left(\cos 2\pi \,\upsilon \,t\right) \end{split} \tag{(5.6)}$$

نستخدم الآن العلاقة المعروفة:

$$\cos \alpha \cos \beta = \frac{1}{2} \left[ \cos(\alpha + \beta) + \cos(\alpha - \beta) \right]$$
 (157)

$$\mu_{ind}=\alpha_0~E_0~cos~2\pi \nu~t+\frac{Q\,E_0}{2}\bigg(\frac{d}{d}\frac{\alpha}{q}\bigg)_{q=0}\times$$

$$\left[\cos 2\pi \left(\upsilon + \upsilon_{0}\right)t + \cos 2\pi \left(\upsilon - \upsilon_{0}\right)t\right] \quad \text{(15V)}$$

تين هذه النتيجة أن بين يتكون من ثلاث مركبات رئيسية ، الأولى تواترها v يساوى تواتر الأمواج الكهرطيسية الواردة على الجزيئات، والمركبتان الأخريان تواترهما  $(v + v_0)$  و  $(v - v_0)$  على الترتيب. هذا يعني أن الجزئ يشع موجة تواترها v وموجتين اخريين بتواترين  $(v+v_0)$  و  $(v-v_0)$  تدعى الموجة المتشتتة ذات التواتر v موجة: رايلي (Rayleigh) ، بينما تدعى الموجتان الأخريان موجتا رامان. تحوى الأشعة المتشتتة إذن خطأ طيفياً هو خط رايلي وخطين هما خطأ رامان.

تظهر أشعة رامان عندما يكون تواتر الأشعة الواردة ٥ أكبر من تواتر الأشعة اللازمة لاحداث انتقالات بين المستويات الالكترونية في الجزئ. في هذه الحالة لا يحصل امتصاص للأشعة ذات التواتر ١٠ بل يحصل تشتت كما هو مشروح أعلاه، ويدعى طيف رامان الناتج طيف رامان النظامي. إذا كان تواتر الأشعة الواردة ت مساوياً لتواتر الانتقال بين مستويين الكترونيين في الجزئ، يتشكل أيضاً طيف رامان ويدعى في هذه الحالة طيف رامان الطنيني.

### أسئلة وتمارين على الفصل الحادي عشر:

- ١ ماهي العلاقة الأساسية في علم الأطياف بين مقدار تغير طاقة الجزئ ومقدار الطاقة الكهرطيسية التي يتم تبادلها مع الوسط الخارجي؟
- ٢ بين ترتيب مستويات طاقة الجزئ (استناداً إلى تقريب بورن اوبنهايمر)،
   واذكر أنواع الطيوف التى تنشأ عنها؟
- ٣ اشرح ماهي الفرضية الأساسية في نظرية الاضطراب، ثم اكتب العلاقات
   التي تسمح بحساب التصحيح من الرتبة الأولى والرتبة الثانية لتابع الموجة
   و للطاقة.
- ٤ ماهو عزم الانتقال؟ وماهي العلاقة بين عزم الانتقال ومعامل الامتصاص
   المتحرض لاينشتاين؟
  - ٥ أشرح ماهي الأسس النظرية لقواعد الانتقاء؟
- ٢ عرف ماهو عامل الامتصاص التكاملي، ثم بين كيف يمكن حسابه تجريبياً،
   استناداً إلى الطلف؟
  - ٧ ماهي العلاقة بين عامل الامتصاص التكاملي وبين عزم الانتقال؟
    - ٨ بين ماهي العوامل التي تحدد شدة الامتصاص؟
- ٩ اكتب معادلة الموجة للهزازة التوافقية. ماهي الحلول الخاصة لهذه المعادلة وماهى عبارة مستويات الطاقة؟
- ١٠ يظهر في طيف امتصاص الهزازة الترافقية خط طيفي. اشرح كيف يتشكل
   هذا الخط، ثم بين ماهي المعلومات التي يمكن الحصول عليها من معرفة تواتر

#### هذا الخط؟

١١ - اشرح كيف يمكن التمييز بين طيف الهزازة التوافقية والهزازة اللاتوافقية؟

١٢ - عرف درجات الحرية والاحداثيات الطبيعية والأنماط الطبيعية في الحركة الاهتزازية.

### قارين:

ا – بفرض أن الجزئ CO هزازة ترافقية . احسب ثابتة القرة في هذا الجزئ علماً بأن تواتر الانتقال الأساسي فيه يساوي إلى :  $\overline{v} = 2143.3 \, \text{cm}^{-1}$  عدد افوكادرو=  $\overline{v} = 10^{23} \, / \, \text{mol}$  . وسرعة الضوء تساوى

 $(3 \times 10^{10} \text{ cm/sec})$ 

٢ - يبين الجدول التالي تواترات الخط الأساسي والمدروجات في طيف HCL
 الاهتزازى:

	الانتقال	الخط الطي	التواتر	
_	0 → 1	أساس	2885.9 cm <sup>-1</sup>	
	$0 \rightarrow 2$	مدروج أول	5668.0	
	$0 \rightarrow 3$	مدروج ثاني	8347.0	
	$0 \rightarrow A$	مدروج ثالث	10923.1	

احسب ثابتة القوة في HCl ، واحسب ثابتة اللاتوافقية (استعن بالجدول٤).

 $[\omega_e = 2988.9 \text{ cm}^{-1}, K_e = 5.157 \times 10^5 \text{ dynes / cm}]$ 

٣ - إن تواترات الخط الأساسي والمدروجات الأولى للحركة الاهتزازية الاستطالية (CHCl<sub>3</sub>: عني مركب: CHCl<sub>3</sub> في مركب: CHCl<sub>3</sub> في مركب: تساوي على الترتيب 2019 و 900 5 و 713 11 و 13860 و 300 10 مسي<sup>-1</sup>.

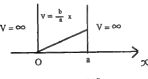
احسبهα (استعن بالطريقة المبينة في الجدول ٤). ماهي قيمة ثابتة اللاتوافقية.

Br Cl بلغ قيمة عامل الامتصاص التكاملي لمركب  $\overline{A} = 105 \; \text{cm}^{-2}$ . الإنتقال ( $\overline{A} = 105 \; \text{cm}^{-2}$ . mol $^{-1}$ . liter) الأساسي في هذا المركب هو $\overline{v} = 439 \; \text{cm}^{-1}$  احسب قيمة

 $(d\,\mu/d\,q)_{q=0}$ . ( $(d\,\mu/d\,q)_{q=0}$ ). (الحواب: الكتلة المختنلة =  $(d\,\mu/d\,q)_{q=0}$ ).

 $4.1 \times 10^{-23}$  g = الجواب: الكتلة المختزلة =  $(4.1 \times 10^{-23} \text{ g})$  =  $(4 \mu / d q)_{a=0} = \pm 0.76 \times 10^{-10} \text{CGS}$ 

 $o-|\vec{a}|$  افترضنا أن تابع الكمون (الطاقة الكامنة) في مسألة الجسيم في حفرة كمون لا يساوي الصفر داخل الحفرة، بل هو يتغير من نقطة لأخرى وفقاً للملاقة التالية  $x = \frac{b}{a}$  x = 0 عرض الحفرة و  $x = \frac{b}{a}$  عرض الحفرة و التالية التالية الحفرة ( النظر الشكل التالي ) :



-001-

I - احسب التصحيح من الرتبة الأولى  $(E_1^{(1)})$  لمستوى الطاقة الأولى للجسيم في الحفرة (استخدم العلاقة Y - Y) ثم احسب التصحيح من الرتبة الأولى Y

. (  $\left(E_{n}^{(1)}\right)$  أي أي المستوى الثاني (  $\left(E_{n}^{(1)}\right)$  أي المستوى الثاني (  $\left(E_{n}^{(1)}\right)$ 

ب - احسب التصحيح من الرتبة الأولى على تابع موجة الجسيم في الجفرة في الجائرة في

ملاحظة: يمكن الاستفادة من العلاقات التالية:

$$\int y \sin^2 y. \, dy = \frac{y^2}{4} - \frac{y \sin 2y}{4} - \frac{\cos 2y}{8}$$

$$\sin \theta \sin \phi = \frac{1}{2} \left[ \cos (\theta - \phi) - \cos (\theta + \phi) \right]$$

# الغصل الثاني عشر

# طيف الحركة الدورانية والحركة الاهتزازية الدورانية وطيف الطنين النووي المغناطيسي

### الهدف من دراسة هذا القصل:

- أن يدرس الطالب طيف الحركة الدورانية ويرى كيف يمكن حساب بطول
   الرابطة من هذا الطيف.
- ٢ أن يدرس الطيف الاهتزازي الدوراني، ويعلم كيف يمكن الحصول على
   معلومات بنيوية من هذا الطيف.
  - ٣ أن يعلم ماهي العوامل التي تؤثر في شدة الخطوط الطيفية .
  - ٤ أن يتعلم كيف يمكن حساب طاقة الرابطة في الجزيئات ثنائيات الذرة.
- أن يعلم المبادئ النظرية الأساسية في طيف الطنين النووي المغناطيسي
   (NMR) وماهو الانزياح الكيميائي.

في نهاية هذا الفصل يكون الطالب قد تزود بالمبادئ النظرية الأساسية لعلم الأطياف، لاسيما في مجال الطيوف الدورانية والاهتزازية - الدورانية وطيف NMR ريستطيع بعد ذلك أن ينطلق في متابعة دراسة الطيوف المتنوعة وتطبيقاتها في الدراسات البنيوية. إننا ننصح الطالب المهتم بعلم الطيوف أن يستكمل هذه الدواسة بدراسة نظرية الزمر (Group theory) نظراً لأهميتها في دراسة الطيوف لكي يستطيع بعد ذلك الرجوع إلى المراجع المتقدمة والمجلات المتخصصة.

### طيف الحركة الدورانية لجزى ثنائى الذرة:

سنبدأ أولاً بدراسة مستويات طاقة الحركة الدورانية لجزئ ثنائي الذرة، وسنعرض لقواعد الانتقاء، ثم نقارن الدراسة النظرية مع الطيف التجريبي. إن أهم المعلومات التي يمكن الوصول البها من دراسة طيف الحركة الدورانية لجزئ ثنائي الذرة طول الرابطة.

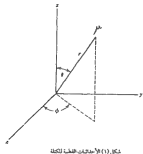
 $\frac{1}{2}$  يكن الحصول على مستويات الطاقة من حل معادلة شرودنغر للحركة الدورانية. لقد بينا في الفصل السادس أن حركة جملة جسيمين (كالجزئ ثنائي اللزة) بالنسبة إلى مركز ثقلهما تكافئ حركة كتلة  $\mu$  (الكتلة المختزلة) بالنسبة لمركز ثابت تبعد عنه مسافة  $\mu$  عيث  $\mu$  عي البعد بين الجسيمين، أي طول الرابطة هنا. نكتب معادلة شرودنغر (معادلة المرجة) على هذا الأساس، على الشكل التالي:  $\nabla^2 \psi + \frac{2}{2} (E-V) \psi = 0$ 

حيث E طاقة الجزئ الكلية. و V طاقته الكامنة. تتعلق V بقرى التجاذب أو المتنافر بين الذرتين وبالمسافة بينهما. إذا أهملنا الحركة الاهتزازية واعتبرنا المسافة بين الذرتين ثابتة، تكون V ثابتة، والمعادلة (١) تمثل حينئذ الحركة الدورانية. إذا وضعنا في هذه الحالة E = E - V تأخذ المعادلة السابقة الشكل التالي:  $\nabla^2 W = \frac{2 \mu}{2} \epsilon \Psi = 0$ 

يكتب مؤثر لابلاس  $\nabla^2$  بالأحداثيات القطبية على الشكل التالي:

$$\nabla^{2} = \frac{1}{r^{2}} \frac{\partial}{\partial r} \left( r^{2} \frac{\partial}{\partial r} \right) + \frac{1}{r^{2} \sin \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \left( \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \right) + \frac{1}{r^{2} \sin^{2} \theta} \frac{\partial^{2}}{\partial \phi^{2}}$$
 (4)

حيث r (المسافة بين الذرتين) و θ و φ هي الأحداثيات القطبية المبينة على الشكار (١):



الرابار عدايات المعيية المناه

$$\partial/\partial r = 0$$
 تابتة أننا دوران الجزئ حول مركز ثقله يكون  $\sigma=0$ .

$$\nabla^2 = \frac{1}{r^2 \sin \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \left( \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \right) + \frac{1}{r^2 \sin^2 \theta} \frac{\partial^2}{\partial \phi^2} \quad (\xi)$$

نعوض (٤) في (٢) ونضرب طرفي المعادلة الناتجة بـ 1² فنحصل على

مايلي:

$$\begin{split} \left[ \frac{1}{\sin \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \left( \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \right) + \frac{1}{\sin^2 \theta} \frac{\partial^2}{\partial \phi^2} \right] \psi \\ + \frac{2 \mu r^2 \epsilon \psi}{\hbar^2} = 0 \end{split} \tag{6}$$

$$: I$$
 يساوي المقدار  $\mu$   $: I^2$  عزم القصور الذاتي للجزئ ويرمز له عادة ب  $I : \mu$ 

تدعى المعادلة (٥)معادلة الموجة للدوار الصلب (rigid rotor). يقصد بالدوار الصلب الجزئ الدائر الذي لا تنغير أبعاده أثناء الدوران.

تحل المعادلة (٥) بطريقة فصل المنحولات، أي بافتراض أن الحل ψ هو جداء تابعين أحدهما Φ يتعلق بالمنحول φ والآخر ۖ يتعلق بالمنحول θ :

$$\psi = (\theta, \phi) = \Phi(\phi) \cdot \hat{\theta}(\theta)$$
 (Y)

سنرى أن هذه الحلول في الواقع ليست إلا التوابع التوافقية الكروية (¢, θ) Y التي مرت معنا عند دراسة ذرة الهيدروجين. نعوض (۷) في (٥) ونقسم المعادلة الناتجة على كُ . Φ فنجد :

$$\frac{1}{\theta \sin \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \left( \sin \theta \frac{\partial \theta}{\partial \theta} \right) + \frac{1}{\theta \sin^2 \theta} \frac{\partial^2 \Phi}{\partial \phi^2} + \frac{2 I \epsilon}{\hbar^2} = 0 \text{ (A)}$$

حيث وضعنا I عوضاً عن μ r<sup>2</sup>. نضرب الآن طرفي (A) به sin<sup>2</sup>θ ونرتب

$$\frac{\sin^2\theta}{\frac{\theta}{\sigma}} \left[ \frac{1}{\sin\theta} \frac{d}{d\theta} \left( \sin\theta \frac{d\theta}{d\theta} \right) + \frac{2I\epsilon\theta}{\hbar^2} \right] = -\frac{1}{\Phi} \frac{d^2\Phi}{d\phi^2}$$
(9)

إن الطرف الأول من المعادلة السابقة يتعلق بالمتحول θ فقط بينما الطرف الثاني يتعلق فقط بالمتحول ﴿ . حتى تكون المساواة بين الطرفين محققة دائماً مهما كانت قيمتا θ و في يجب أن يكون كل طرف ثابتاً . هذا يؤدي إلى فصل المعادلة

$$-\frac{1}{\Phi}\frac{d^2\Phi}{d\phi^2} = m^2$$
 (۱۰)

$$\frac{\sin^2\theta}{\theta} \left| \frac{1}{\sin\theta} \frac{d}{d\theta} \left( \sin\theta \frac{d\theta}{d\theta} \right) + \frac{2 \operatorname{Ie}\theta}{h^2} \right| = m^2 \text{ (11)}$$

$$\frac{d^2 \, \Phi}{d \, \dot{\phi}^2} = - \, \mathrm{m}^2 \, \Phi$$
 : نكتب المعادلة (١٠) على الشكل التالي (١٢)

عَثْل هذه المعادلة الحركة الدورانية للجزئ حول المحور ° oz ، وحلولها هي:  $\Phi(\phi) = N e^{im\phi}$ (11)

حيث N ثابتة التنظيم . حتى تكون هذه التوابع مقبولة فيزيائياً يجب أن يكون

(٥) Φوحيد التعيين، أي يجب أن يكون:

$$\Phi (\phi + 2 \pi) = \Phi (\phi)$$

وهذا يؤدي إلى الشرط التالي:

$$e^{i m (\phi + 2 \pi)} = e^{i m \phi} \implies e^{2 \pi i m} = 1$$
 (\\\)

 $m = 0, \pm 1, \pm 2, ...$  لا يتحقق هذا الشرط إلا إذا كان:

أما حل المعادلة (۱۱) فيتطلب القيام بعمليات رياضية مطولة، لذلك سنكتفي بذكر النتائج، ويستطيع القارئ المهتم أن يعود إلى كتب ميكانيك الكم للاطلاع على طريقة الحل. لقد تبين أن المعادلة (۱۱) لا يكون لها حلول مقبولة الا إذا تحقق الشرط التالى:

$$\frac{2 \text{ I } \varepsilon}{\hbar^2} = J (J + 1)$$
 ,  $J = 0, 1, 2, ...$  (10)

في هذه الحالة تكون الحلول  $\Theta$  هي كثيرات حدود لوجاندر المرفقة (انظر في المجدول 1 من الفصل السادس): هذا يعني أن توابع موجة الدوار الصلب هي التوابع التوافقية الكروية  $\Theta$ .  $\Phi$  =  $\Phi$ 0) التوابع التوافقية الكروية  $\Phi$ 0.  $\Phi$ 1 من المعزم الدورانية حول مركز ثقل الجزئ. يُعطى طول متجه العزم الزاوي للحركة الدورانية حول مركز ثقل الجزئ. يُعطى طول متجه العزم الزاوي للحرة؛ التالة:

$$M = \sqrt{J(J+1)} . \uparrow h \tag{17}$$

عكننا حساب الطاقة الآن من العلاقة (١٥):

$$\varepsilon = \frac{\hbar^2}{2I}J(J+1)$$
 ,  $J=0, 1, 2, 3, ...$  (1V)

حيث I عزم القصور الذاتي ويحسب من العلاقة (٦). إن مركبة العزم الزاوي على المحور OZ تساوي إلى .:

$$M_{a} = m \hbar$$
,  $m = 0, \pm 1, ..., \pm J$  (\A)

تتراوح قيمة العدد m بين J و J-. عدد قيم m من أجل قيمة معينة للعدد J يساوي إلى (1 + 1 2)قيمة. بما أن الطاقة تتعلق فقط بالعدد J، هذا يعني أن مستوى الطاقة الواحد له تعدد يساوى إلى (1 + 1). هناك إذن (1 + 1) حالة كوانتية دورانية لها نفس الطاقة ونفس طول متجه العزم الزاوي من أجل كل قيمة للعدد لل. يزول هذا التعدد في حالة وجود حقل خارجي إذا كان للجزئ عزم ثنائي القطب، وذلك لأن إتجاه عزم ثنائي القطب بالنسبة للحقل الخارجي يؤثر في طاقة الجزئ.

نستطيع الآن أن ندرس طيف الحركة الدورانية الصرف لجزئ ثنائي الذرة استناداً إلى العلاقة (١٧) واستناداً إلى قواعد الانتقاء. جرت العادة في علم الأطياف أن تقاس الطاقة بـ cm-1 ، لذلك نقسم طرفي العلاقة (١٧) على h c حيث c صرعة الأمواج الكهر طيسية في الوسط المدروس، فنحصل على مستويات الطاقة بالواحدة المذكورة:

$$\varepsilon = \frac{\hbar^2}{2 \ln c} J(J+1) \approx B J(J+1) \tag{19}$$

$$B = \frac{\hbar^2}{2\,\mathrm{I}\,h\,c} = \frac{h}{8\,\pi^2\,c\,\mathrm{I}}$$
 ,  $\left(\,\mathrm{cm}^{-1}\right)$  (۲۰)

يكننا الآن أن نعلم ماهي الانتقالات المسموحة من دراسة عزم الانتقال:

تتعلق قيمة هذا التكامل بعزم ثناثي القطب الكهربائي  $\mu_0$  وبتابعي الموجة  $\chi_j^{m_1}$  للحالة البدائية والحالة النهائية للجزئ. تؤدي دراسة خصائص التكامل (۲۱) إلى التنافع التالية:

إن الجزيئات التي ليس لها عزم ثنائي القطب ليس لها طيف دوراني، أي انها لا تمتص الأمواج تحت الحمراء البعيدة أو الأمواج الميكروية. إذا كان للجزئ عزم ثنائي قطب كهربائي غير معدوم يكون له طيف دوراني وتكون انتقالاته المسموحة محددة بالعلاقة التالية:

$$\Delta J = \pm 1 \tag{YY}$$

نحسب الآن تواتر الحظ الطيفي الدوراني الناتج عن الانتقال من مستوي J إلى مستوى (1 + I) فنجد:

$$\omega = \stackrel{-}{\epsilon_{J+1}} - \stackrel{-}{\epsilon_{J}} = 2 \; B \; (J+1) \; \; , \; \; cm^{-1} \label{eq:omega_scale} \tag{YT}$$

يبين الجدول (١) تواترات الخطوط في الطيف الدوراني لجزئ ثنائي الذرة على فرض أنه دوار صلب:

الجدول (١): تواترات الحاطوط في طيف الدوار الصلب

اجدرون)، تواترات احقوق تي قيف الدوار العبدب			
الانتغال	تواتر الخط ω	فرق التواتر بين خطين	
$J \rightarrow J + 1$	(cm <sup>-1</sup> )	متتالين	
$0 \rightarrow 1$	2 B	-	
$1 \rightarrow 2$	4 B	2 B	
$2 \rightarrow 3$	6 B	2 B	
$3 \rightarrow 4$	8 B	2 B	
$4 \rightarrow 5$	10 B	2 B	

يين هذا الجدول أن فرق التواتر بين خطين متنالين يساوي إلى مقدار ثابت هو  $2\,\mathrm{B}$  . يستفاد من هذه النتيجة في استنتاج قيمة B من الطيف. تساعد معرفة B على حساب عزم القصور الذاتي I عن طريق العلاقة (I). كما أن معرفة I تساعد في استنتاج طول الرابطة I من العلاقة (I) التي تربط القصور الذاتي I بطول الرابطة I.

### شدة الخطوط الطبغية:

إن قاعدة الانتقاء  $1 \pm 1$ 0، تبين فقط ماهي الانتقالات المسموحة والانتقالات الممنوعة لكنها لا تبين ماهي شدة الخطوط الطبغية الناتجة عن الانتقالات المسموحة. تتعلق شدة الخط الطبغي الناتج عن انتقال من مستوي 1 إلى مستوي 1 إلى عدد الجزيئات في المستوي 1 لأن عدد الفوتونات التي تمتصها

الجزيئات عند الانتقال من المستوي الأول إلى المستوي الثاني يساوي عدد الجزيئات التي يحصل فيها الانتقال. يكون هذا العدد أكبر كلما عدد الجزيئات في المستوي J أكبر. يمكننا أن نحسب الشدة النسبية للخطوط الطيفية كما يلي:

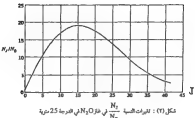
يخضع توزع الجزيئات على مستويات الطاقة إلى قانون بولتزمان في التوزع ، والعلاقة  $\Lambda$ 0 من الفصل العاشر). نكتب هذا القانون هنا على الشكل التالي :  $\frac{N_J}{N} = \frac{(2 \ \mathrm{J} + 1)}{N} \mathrm{e}^{-\left(\frac{\pi}{8} \ \mathrm{J} - \frac{\pi}{8} \ \mathrm{O}\right)/\mathrm{KT}}$  (٢٤)

حيث  $N_T$  عدد الجزيئات في المستوى I ذي التعدد (I+1 و  $N_0$  عدد الجزيئات في المستوى I=0 ذي التعدد I. إن طاقة المستوى I=0 تساوي الصغر (العلاقة I=0) كما يلى:

$$\frac{N_J}{N_O} = (2 J + 1) e^{-B J(J+1)/KT}$$
 (Yo)

يجب الانتياه هذا إلى أنه إذا قدرنا B بـ cm<sup>-1</sup> علينا أن نحسب المقدار (KT) أيضاً بنفس هذه الوحدة .

إن وجود الحد (1+1 2) في التوزع (10 ) يجعل  $N_1$  تزداد مع ازدياد 11 إلى أن تصل إلى نهاية عظمى ثم تعود فتتناقص. يبين الشكل (12 تغيرات (10 ) بتابعية 12 لجزي 13 (14 في الدرجة 25 مثوية . تحصل انتقالات من المستويات الآهلة بالجزيئات إلى المستويات الأعلى (1+14 ) ، لذلك نجد في الطيف الدوراني عدة خطوط طيفية ذات شدات محسوسة . تزداد شدة هذه الخطوط ثم تعود تتناقص .



### الربط بين الحركتين الدورانية والاهتزازية:

افترضنا في الدراسة السابقة للحركة الدورانية أن الجزئ دوار صلب، أي أن طول الرابطة فيه لا يتغير أثناء الدوران. لكن الواقع هو أن طول الرابطة يتغير بسبب أمرين، أولهما هو أن القوة الطاردة المركزية أثناء الدوران تجعل طول الرابطة يزداد، وثانيهما هو أن الحركة الاهتزازية التي ترافق الحركة الدورانية تؤثر أيضا في طول الرابطة كما تؤثر في قيمة الطاقة الكامنة للجزئ. هناك تأثير متبادل، أو ربط (coupling) بين الحركتين الدورانية والاهتزازية، إذ أن كلاً منهما تؤثر في مستويات طاقة الأخرى. إذا لم تكن الحركة الدورانية نشطة (إذا لم تكن قيمة العدد J كبيرة) عكن اهمال أثر القوة الطاردة المركزية على مستويات الطاقة، ولكن في هذه الحالة تتغير قيمة الثابتة B (العلاقة ١٩) بتغير مستوى الطاقة الاهتزازية للجزئ، وذلك وفقاً للعلاقة التالبة:

$$B_{v} = B_{\varepsilon} - \alpha \left( v + \frac{1}{2} \right) \tag{Y7}$$

حيث v هو العدد الكوانتي الاهتزازي، وα ثابتة الربط بين الحركتين الاهتزازية والدورانية. أما B<sub>e</sub> فهي قيمة الثابتة B فيما لو لم يكن هناك حركة اهتزازية ، (أي فيما لو كان الجزئ دواراً صلباً). تبين العلاقة (٢٦) أن الثابتة الدورانية B تتناقص مع زيادة قيمة العدد v . هذا يعني أن المسافات بين مستويات الطاقة الدورانية المقابلة لمستوي اهتزازي عال هي أصغر من المسافات بين المستويات الدورانية المقابلة لمستوي اهتزازي منخفض .

## الطيف الاهتزازي - الدوراني:

صندما يحصل امتصاص للأشعة تحت الحمراء ذات النواترات المناسبة يمحصل انتقال يؤدي، ليس فقط إلى تغير مستوي الحركة الدورانية بل يؤدي أيضاً إلى تغير مستوي الحركة الدورانية بل يؤدي أيضاً الاهتزازي - الدوراني، يبين الشكل (٣) مجموعة من مستويات الطاقة الدورانية المقابلة للحالة الاهتزازية (أو المستوي الاهتزازي) 0 = ٧ ومجموعة اخرى من مستويات الطاقة الدورانية المقابلة للحالة الاهتزازية 1 = ٧. إذا كانت الحركة الاهتزازية توافقية تكون قواعد الانتقاء في هذه الحالة:

$$\Delta J = \pm 1$$
 ,  $\Delta v = \pm 1$ 

يُعطى مستوي الطاقة الاهتزازي الدوراني بالعلاقة التالية:

$$\varepsilon_{v,J} = \left(v + \frac{1}{2}\right) \overline{v} + B_v J (J+1)$$
, cm<sup>-1</sup> (YV)

ق. ع هي طاقة الجزئ الدورانية والاهتزازية. تُعطى الثابتة الدورانية B بالعلاقة (٢٦)، حيث:

$$B_c = \frac{h}{8\pi^2 c I} \tag{YA}$$

---و 10 تعطم بالعلاقة :

$$\frac{1}{v} = \frac{1}{2\pi c} \sqrt{\frac{K}{\mu}}$$
 (Y9)

حيث X ثابتة القوة و  $\mu$  الكتلة المختزلة للجزئ ثنائي الذرة  $\sigma$  مسوعة الضوء. منحسب الآن تواترات الخطوط الطيفية في الطيف الاهتزازي – الدوراني. غيز حالتين، في الأولى يكون  $T + \sigma$   $T + \sigma$  T +

$$\omega_{R} = \varepsilon_{1, J+1} - \varepsilon_{0, J} = \upsilon + 2 B_{1} + (3 B_{1} - B_{0}) J + (B_{1} - B_{0}) J^{2}$$

$$J = 0, 1, 2, .... \quad (\Upsilon^{*})$$

I في هذه العلاقة هي رقم مستوي الطاقة الدوراني الأدنى (الذي حصل الانتقال منه). تشكل مجموعة الخطوط الطيفية ذات التواترات  $\omega_R$  مايسمي بالفرع R من الطيف. يبين الشكل( $\pi$ ) هذه الخطوط وهي مشار اليها ب $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ 

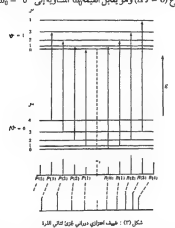
الحالة الثانية يكون فيها 1 + v = v و 1 - u. تساوي تواترات الحطوط الناتجة عن هذه الانتقالات مايلي :

$$\omega_{P} = \varepsilon_{1, I-1} - \varepsilon_{0, I} = \upsilon - (B_{1} + B_{0}) J + (B_{1} - B_{0}) J^{2},$$

$$J = 1, 2, 3, ... (\Upsilon)$$

T في هذه الحالة هي رقم المستوي الدوراني الذي حصل الانتقال منه. تشكل مجموعة الخطوط  $\omega_0$  مايسمى بالفرع T من الطيف. يبين الشكل T هذه الحطوط مشاراً إليها بـ T T , T . يلاحظ من الشكل T أن المسافات

(فرق التواتر)بين الخطوط R تتناقص مع ازدياد قيمة J بينما هي تزداد بين الخطوط J مع زيادة قيمة J . إن الانتقال المشار اليه بالخط المنقط على الشكل ( $\sigma$ ) مع زيادة قيمة J .  $\sigma$ 0 وهو يقابل القيمة  $\sigma$ 0 المساوية إلى  $\sigma$ 0 =  $\sigma$ 0.



يمكن في عدد من الجربثات أن تحصل انتقالات يكون فيها1 + = v Δ و

0 م لا ١٥٠ إن توانوات الخطوط العيمية في هذه الحالة تساء. ١١

$$\omega_{Q} = \epsilon_{1, J} - \epsilon_{0, J} = \upsilon + (B_{1} - B_{0}) s (J + 1)$$

$$J = 0, 1, 2, ... (\Upsilon\Upsilon)$$

تشكل هذه الخطوط مايسمي بالفرع Q ، وهي حزمة من الخطوط المتراصة

تظهر عند الخط @ وتتناقص شدتها مع ازدياد قيمة J.

يمكن حساب الثوابت B<sub>1</sub>وB<sub>0</sub> و uمن الطيف الاهتزازي الدرواني. إذا طرحنا (٣١)من (٣٠) نحصل على ما يلي:

$$\Delta \omega_{J} = \omega_{R(0)} - \omega_{P(0)} = 2 B_{1} + 4 B_{1} J = (2 + 4 J) B_{1}$$

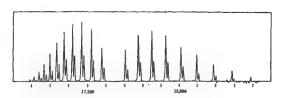
$$J = 1, 2, 3, .... (YY)$$

تساوي قيمة  $\alpha \Delta \alpha_1$  أجل:  $\alpha = 1$  إلى  $\alpha = 1$  هذا يعني أن فرق  $\alpha \Delta \alpha_1 = 1$  و إلى  $\alpha \Delta \alpha_2 = 1$  يساوي إلى  $\alpha \Delta \alpha_3 = 1$  أذا وضعنا الآن  $\alpha \Delta \alpha_1 = 1$  في العلاقة ( $\alpha \Delta \alpha_2 = 1$  أذا وضعنا الآن  $\alpha \Delta \alpha_3 = 1$  في العلاقة ( $\alpha \Delta \alpha_3 = 1$ 

$$\omega_{Rm} = v + 2B, \qquad (72)$$

تفيد هذه العلاقة في حساب u بعد حساب قيمة  $B_1$  كما هو مذكور آنفاً. إن حساب الثابتة  $B_1$  يصبح سهالاً بعد معرفة قيمتي  $B_1$  v.

يؤدي حساب الثوابت  $_{1}$  و  $_{0}$  و  $_{0}$  لى معرفة عزم القصور الذاتي  $_{1}$  و وابئة  $_{1}$  منا يُبين أهمية الطيوف الاهتزازية – الثورانية في دراسة البُّنى الجزيشة . يبين الشكل (٤) الطيف الاهتزازي – الدوراني لغاز  $_{1}$  HC  $_{2}$  لغاز  $_{3}$  HC . إن هذا الطيف هو في الواقع مجموع طيفين أحدهما يخص  $_{1}$  HC  $_{2}$  HC  $_{3}$  HC  $_{3}$ 



#### طاقة انفصام الرابطة في الجزيئات ثنائية الذرة:

من المعلومات الآخرى الهامة التي يمكن الحصول عليها من دراسة الطيف الاهتزازي لجزئ ثنائي اللرة طاقة الرابطة. يمكن تمثيل الطاقة الكامنة للجزئ بمعادلة مورس التقريبة (العلاقة ٨٩ من الفصل السابق):

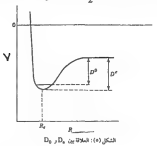
$$V = D_a \left(1 - e^{-aq}\right)^2 \tag{Y0}$$

حيث وضعنا هنام q=r-q و إن  $D_e$  في هذه العلاقة هي طاقة الرابطة وتساوي إلى عمق المنحني الممثل لتغيرات V بتابعية r (الشكل T من الفصل السابق). وبالفعل ، إذا تناهت r (أ p )إلى اللانهاية تصبح V مساوية إلى  $D_e$  ترتبط الثابتة R بالثرابت الأخرى الحاصة بالجزئ بالعلاقة التالية :

$$a = \omega_e \left( 2 \pi^2 c \mu / D_e h \right)^{\frac{1}{2}}$$
 (77)

تقدر م $D_{\rm e}$  في هذه العلاقة بـ (cm $^{-1}$ ) م و  $D_{
m e}$  هما ثابتة بلانك وسرعة الضوء –  $D_{
m e}$  - ۵۷۹

على الترتيب و  $\mu$  الكتلة المختزلة للجزئ  $\Omega_{\rm e}$  هي  $N_{\rm e}$  من  $\nu$  الكتلة المختزلة للجزئ  $\nu$  عن طاقة انفصام الرابطة المقاسة تجريبياً بسبب وجود حركة اهتزازية غير معدومة في الحالة  $\nu$  =  $\nu$ . إن طاقة انفصام الرابطة المقاسة  $\nu$  =  $\nu$ 0 أصغر من  $\nu$ 0 مقدار  $\nu$ 0 أصغر من  $\nu$ 1 أصغر من  $\nu$ 2 مقدار  $\nu$ 3 أصغر من  $\nu$ 4 أصغر من  $\nu$ 5 أصغر من  $\nu$ 6 أصغر من  $\nu$ 6 أصغر من  $\nu$ 6 أصغر من  $\nu$ 6 أصغر من  $\nu$ 8 أصغر من  $\nu$ 9 أصغر من أصغر من  $\nu$ 9 أصغر من  $\nu$ 9 أصغر من  $\nu$ 9 أصغر من أصغر من



$$D_e = D_0 + \frac{1}{2} h \omega_e \tag{YV}$$

 $\omega_{\rm a}$  هي التواتر الأساسي في الحركة الاهتزازية للجزئ. توجد علاقة تقريبية بين طاقة الرابطة  $\Omega_{\rm c}$  وثابتة اللاتوافقية  $(\omega_{\rm a}\,\chi_{\rm c})$ . يمكن اشتفاق هذه العلاقة كما يلي: يتبين من الشكل (٥) أن أكبر قيمة للطاقة الاهتزازة تساوي إلى :  $(\pi\Lambda)$ 

عندما يكون العدد الكوانتي الاهتزازي ٧٠كبيراً تكون مستويات الطاقة

: 
$$v$$
 الاهتزازية متقاربة فيما بينها و يمكن حبتذ اعتبار  $\frac{1}{\epsilon}$  تابعاً مستمراً لا  $\frac{1}{\epsilon}$   $v = \left(v + \frac{1}{2}\right)\omega_{o} - \chi_{o}\omega_{o}\left(v + \frac{1}{2}\right)^{2}$ , cm<sup>-1</sup> (۳۹)

تصل ع الى نهايتها العظمى عندما ينعدم المشتق بالنسبة إلى ٧، أي عندما ينعدم المقدار:

$$\frac{\partial \varepsilon_{v}}{\partial \varepsilon_{v}} = \omega_{e} - 2 \chi_{e} \omega_{e} \left( v + \frac{1}{2} \right) \tag{(3.1)}$$

ينعدم هذا المقدار من أجل:

$$V_{max} = \frac{\omega_e}{2 \omega_e \chi_e} - \frac{1}{2} \tag{(1)}$$

إذا عرضنا v في (٣٩) بـ  $v_{max}$  من (٤١) نحصل على مايلي :

$$\overline{\epsilon}_{v_{\text{max}}} = D_{e} = \frac{\omega_{e}^{2}}{4 \omega_{e} \gamma_{e}} \tag{87}$$

يكننا أيضاً أن نحسب طاقة انفصام الرابطة Do من العلاقتين (٣٧) و(٤٢):

$$D_0 = D_e - \frac{1}{2} \hbar \omega_e = \frac{\omega_e^2}{4 \omega_e \gamma_e} \frac{1}{2} \omega_e \qquad (\xi \forall)$$

تساعد العلاقتان التفريبيتان (٤٢) و (٤٣) على حساب  $D_0$  و  $D_0$  استناداً إلى قياس ثابتة اللاتوافقية  $D_0$  والتواتر الاحتزازي الأساسي  $D_0$ .

### طيف الطنين النووي المغناطيسي NMR:

تملك النوى في بعض العناصر عزماً مغناطيسياً ينتج عن الحركة السبينية للشحنات داخلها. يتأثر هذا العزم في الحقول المغناطيسية الخارجية ويأخذ اتجاهات معينة . تختلف طاقة النواة في حالة وجود حقل خارجي حسب الاتجاه الذي يأخذه عزمها المغناطيسي بالنسبة لاتجاه الحقل الخارجي. يمكن للنواة في هذه الظروف أن تغير اتجاهها من وضع لآخر تحت تأثير أمواج كهرطيسية ذات تواترات مناسبة. إذا كانت طاقة الفوتون في هذه الحالة مساوية للفرق بين طاقتي النواة في وضعين معينين، تمتص النواة الفوتون وتنتقل بذلك من وضع لآخر أي تنتقل من مستوى إلى مستوي آخر من مستويات الطاقة. يقال في هذه الحالة إنه حصل طنين (أو رنين) نووي مغناطيسي (NMR). يؤدي امتصاص النوي للطاقة الكهرطيسية إلى ظهور خطوط طيفية تشكل مايعرف باسم طيف الطنين النووي المغناطيسي أو اختصاراً، طيف NMR. إن الأمواج الكهرطيسية المستخدمة في دراسة طيف NMR هي ذات تواترات قليلة تقع في منطقة أمواج الراديو Radiofrequency (من رتبة 10-4 cm). إن طاقة الفوتونات في هذه الأمواج قليلة جداً نسبياً، وهي لا تحدث انتقالات اهتزازية أو دورانية في الجزيئات لكنها تحدث، كما ذكرنا، انتقالات بين مستويات طاقة النوى الموجودة تحت تأثير حقل مغناطيسي خارجي شديد نسبياً. تقدم دراسة طيوف الطنين النووي المغناطيسي معلومات هامة عن بُني

الجزيئات.

تتكون النواة من بروتونات ونوترونات (نوكليونات) ولكل منها عزم دوراني ذاتي، أي سين طوله يعطى بالعلاقة التالية:

$$\left|\overrightarrow{s_i}\right| = \sqrt{s(s+1)} \cdot h \tag{$\xi$}$$

حيث  $| \overbrace{s_1}^{\leftarrow} |$  هو طول متجه السبين للنوكليون ذي الرقم i. إن العدد الكوالتي 8 له نفس القيمة لجميع النوكليونات في النواة (2 / 1 = 8). لكل نوكليون أيضاً في الحالة العامة عزم دوراني مداري موله يساوي  $\overline{t}$ .  $\overline{t}$   $| \overline{t} | = \sqrt{\mathbb{E}(1+\mathbb{E})} | \overline{t}|$  ، حيث عدد كوائتي مداري. يوجد لعزوم النوكليونات السبينية والمدارية في النواة محصلة  $\overline{t}$  ، تدعى عادة السبين الحاصل للنواة ، أو اختصاراً سبين النواة . يعطى طول سبين النواة في الحالة العامة بالعلاقة التالية :

$$|\vec{S}| = \sqrt{I(I+1)} \cdot \hbar$$
 (10)

حيث I عدد كوانتي يمكن أن تكون قيمته عدداً تاماً (.. , 3, 3, 0, 1) أو عدداً نصفياً  $\left(\frac{2}{2}, \frac{2}{2}, \frac{2}{2}, \frac{2}{2}\right)$  نصفياً  $\left(\frac{2}{2}, \frac{2}{2}, \frac{2}{2}, \frac{2}{2}\right)$ 

يدهى العدد 1 في كثير من كتب الكيمياء: سبين النواة. لذلك يجب الانتباه إلى ذلك وعدم الخلط بين العدد 1 والسبين أن الذي هو مقدار متجه. تتعلق قيمة سبين النواة، كما ذكرنا، بعدد ونوع النوكليونات فيها. نورد فيما يلي بعض القواعد التي تساعد في حساب السبين:

 إذا كان عدد الكتلة A في النواة فردياً، يكون للنواة سبين نصفي أي يكون العدد الكوائتي I عددا نصفياً. ٢ - إذا كان عدد البروتونات Z في النواة فردياً وكان عدد النوترونات ١١ فردياً
 أيضاً يكون العدد الكوانتي I عدماً تاماً.

٣ - إذا كان كل من Z و N عدداً زوجياً تكون قيمة عفراً وعزم النواة معدوم.
 يلخص الجدول (٢) هذه القواعد.

الجدول (٢): قواعد تتعلق بالسبين الحاصل للنواة

عـــد الكتلــة	عـــــد البروتونات	عــــد النوترونات	قيم العدد I المكنة	مثال
فردي	زوجي	فردي	$\frac{1}{2} \frac{3}{2} \frac{5}{2}$	<sup>17</sup> O
فردي	فردي	زوجي	$\frac{1}{2}  \frac{3}{2}  \frac{5}{2} \dots$	<sup>23</sup> Na <sup>15</sup> N
زوجي	فردي	فردي	1, 2, 3,	<sup>24</sup> Na <sup>10</sup> B
زوجي	زوجي	زوجي	0	<sup>24</sup> Mg <sup>12</sup> C

تودي الحركة الدورانية للبروتونات داخل النواة إلى دوران الشحنات الكهربائية الموجبة التي تحملها، ينشأ عن هذه الحركة تبارات كهربائية دائرية (لا متناهية في الصغر) ذات عزوم مغناطيسية. إن العزم المغناطيسي للنواة هو محصلة هذه العزوم الصغيرة. يتناسب العزم المغناطيسي للنواة مع سبين النواة  $\hat{S}$ . إذا رمزنا للعزم المغناطيسي  $\hat{L}$  ومزنا للعزم المغناطيسي  $\hat{L}$ 

$$\mu = g_{N}, \beta_{N}, S$$
 (£7)

حيث  $_{N}$  علبتة تتعلق قيمتها بالنواة . لكل نواة قيمة مميزة  $_{N}$  م مقدار ثابت يدعى المغنيطون النووي ويساوي/  $_{N}$  = e  $_{N}$  /  $_{N}$  = 5.05 ×  $_{N}$   $_{N}$   $_{N}$  = e  $_{N}$  مسين النواة (مقاساً ب  $_{N}$  ) . يتضم من العلاقة السابقة أن العزم المغناطيسي للنواة  $_{N}$  م متجه منطبق على متجه السبين ، وطوله يتعلق بقيمة  $_{N}$  للنواة وبطول متجه السبين  $_{N}$  . إذا كان السبين معدوماً يكون العزم المغناطيسي معدوماً ، وفي هذه الحالة لا تتأثر النواة بالحقول المغناطيسية الحارجية . يبين الجدول ( $_{N}$ ) بعض النوى ذات السبين غير المعدوم . وهي لها عزوم مغناطيسية غير معدومة .

غير المدرم	رى ذات السبين	، (٣): يمض الت	الجدول
التواة	Z	N	I
1			
<sup>1</sup> H	1	0	1/2
<sup>2</sup> H	1	1	1
<sup>3</sup> H	1	2	1/2
10B	5	5	3
<sup>11</sup> B	5	6	3/2
13C	6	7	1/2
14N	7	7	1
170	8	9	5/2
19 <sub>F</sub>	9	10	1/2
31 <b>P</b>	15	16	1/2

إذا خضعت نواة ذات سبين  $\hat{S}$  وعزم مغناطيسي  $\hat{H}$  إلى حقل مغناطيسي خارجي  $\hat{H}$  فإذ المتجه  $\hat{H}$  وفق أحد خارجي  $\hat{H}$  فإذا المتجه ألى المتحادة المالاقة التالية:

$$S_z = m_1 \cdot \hbar$$
 (EV)

حيث  $S_z$  مسقط  $\mathbf{\hat{S}}$  على اتجاه الحقل  $\mathbf{\hat{H}}$  الذي نعتبره منطبقاً على المحور  $\mathbf{m}_i$  .  $\mathbf{oz}$   $\mathbf{m}_i$  .  $\mathbf{oz}$   $\mathbf{m}_i$  .  $\mathbf{oz}$  القيم المحدد الكوانتي الذي يحدد طول المركبة  $S_z$ . يأخذ المدد  $\mathbf{m}_i$  القيم المحسورة بين  $\mathbf{r}_i$  -  $\mathbf{r}_i$  أي:

$$m_I = -I, -I+1, ..., I-1, I$$
 (£A)

عدد هذه القيم هو  $(2 \ I + 1)$  قيمة . هذا يعني أن عدد الاتجاهات المسموح بها  $\overrightarrow{S}$  ل  $\overrightarrow{S}$  (و  $(2 \ I + 1)$  مثلاً ، إذا كانت  $(2 \ I + 1)$  يكون عدد الاتجاهات اثنين . إن قيمة  $(2 \ I + 1)$  هي أحدهما هي  $(2 \ I + 1)$  يكن حساب الزاوية  $(2 \ I + 1)$  معن  $(2 \ I + 1)$  من العلاقة التالية :  $(2 \ I + 1)$  معن  $(2 \ I + 1)$  من العلاقة التالية :  $(2 \ I + 1)$  معن  $(2 \ I + 1)$  من  $(2 \ I + 1)$  من (2

$$\cos \theta = \frac{S_z}{|S|} = \frac{m_I}{\sqrt{I(I+1)}}$$
 (54)

مثلاً في حالة  $\frac{1}{2}=I$  يصنع  $\overrightarrow{S}$  و  $\overset{\longrightarrow}{\mu}$  مع  $\overset{\longrightarrow}{H}$  زاويتين هما  $\overset{\longrightarrow}{I}=\frac{1}{2}$  مثلاً في حالة  $\overset{\longrightarrow}{I}=\frac{1}{2}$  يبين الشكل (٦) وضعي المتجه  $\overset{\longrightarrow}{S}$  (أو  $\overset{\longrightarrow}{\mu}$ ) بالنسبة للحقل  $\overset{\longrightarrow}{H}$  في حالة  $\overset{\longrightarrow}{I}=\frac{1}{2}$  .

عندما تخضع نواة ذات عزم مغناطيسي  $\stackrel{}{\mu}$  إلى حقل مغناطيسي خارجي خانها تكتسب طاقة قدرها  $\stackrel{}{H}$  .  $\stackrel{}{\mu}$   $\stackrel{}{\mu}$  .  $\stackrel{}{\mu}$  .  $\stackrel{}{\mu}$  المتجهين  $\stackrel{}{\mu}$  .  $\stackrel{}{\mu}$ 

$$\varepsilon = E - \mu$$
.  $\overrightarrow{H} = E - \mu_z$ . H (0.)

إن الجداء  $\overrightarrow{H}$  .  $\overrightarrow{H}$  .  $(\mu_x, H)$  حيث  $\mu_x$  طول مركبة العزم المغناطيسي  $\mu_x$  على الحقل  $\overrightarrow{H}$  .  $\mu_x$  عكن حساب  $\mu_x$  من المعلاقتين (٤٦) و(٤٧). إذا قدرنا  $\mu_x$  بواحدة هي  $\pi$  نجد:

$$\mu_z = g_N, \beta_N, S_z = g_N, \beta_N, m_T$$
 (01)

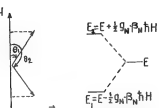
إذا عوضنا في (٥٠) نجد:

$$\varepsilon = E - m_I g_N \beta_N H$$
 (01)

يساوي عدد مستويات (قيم) طاقة النواة إلى عدد قيم  $m_1$  ، وهذا يساوي إلى يساوي إلى (2 I + 1) . هذا يعني أن مستوي طاقة النواة ، $I = \frac{1}{2}$  ، قبل وجود الحقل الخارجي ينشطر إلى (1 I + 2) مستوي بعد وجود الحقل المغناطيسي H. في حالة  $\frac{1}{2}$  =  $\frac{1}{2}$  ، خرن  $\frac{1}{2}$  ,  $\frac{1}{2}$ 

$$\boldsymbol{\epsilon}_1 = \mathbf{E} - \frac{1}{2}, \ \boldsymbol{g}_N, \ \boldsymbol{\beta}_N, \ \ \mathbf{H} \quad , \left(\boldsymbol{m}_1 = \frac{1}{2}\right) \tag{1-0Y}$$

$$\epsilon_2 = E + \frac{1}{2}$$
.  $g_{N^*}$ ,  $\beta_{N^*}$ .  $H$ ,  $\left( m_I = -\frac{1}{2} \right)$ 



دكار (۲): الوضعان المسموح بهما للمتجه  $\overset{\circ}{S}$  (و  $\overset{\circ}{\mu}$  ))النسبة للعقل الحارجي  $\overset{\circ}{H}$  في الحالة  $\frac{1}{2}$ .  $I=\frac{1}{2}$  نكون طاقة النواة مساوية إلى  $I=\frac{1}{2}$  في الوضع الخاني ( $0_1=125.26=0$ ) تكون طاقة النواة مساوية إلى E . E هي طاقة النواة في حالة مده وجود حقل خارجي.

یین الشکل (٦) هذین المستویین المقابلین للاتجاهین  $\theta_2$  و  $\theta_2$  لمتجه العزم ح $\epsilon$  المناطیسی  $\theta_1$  . یجب أن نلاحظ هنا أن  $\theta_2$  مقدار سالب وأن  $\theta_2$  .

حتى تنتقل النوى الخاضعة إلى حقل مغناطيسي Η من مستوي الطاقة عβ إلى المستوي ع3 تمتاح إلى طاقة قدرها:

$$\Delta \varepsilon = \varepsilon_2 - \varepsilon_1 = g_N \cdot \beta_N \cdot H$$
 (05)

يمكن أن تأتي هذه الطاقة من أمواج ذات تواتر مناسب، يحقق العلاقة التالية:

$$\Delta \epsilon = h \upsilon = g_N \beta_N H$$
 (00)

إذا حققت الأمواج هذه العلاقة يحصل امتصاص للطاقة ويقال أنه حصل

طين (أو رنين)، لذلك يُدعى الشرط (٥٥) شرط الطنين. تنطبق العلاقة (٥٥) على الحالات التي يكون فيها  $\frac{1}{2}$  . إن معظم التطبيقات الكيميائية في دراسة طيوف NMR تتعلق بطيف الهيدووجين لذلك سنقصر الحديث فيما يلي على الحالات التي يكون فيها العدد الكوانتي  $\frac{1}{2}$  مساوياً إلى  $\frac{1}{2}$ .

:The chemical Shift الانزياح الكيميائي

يبدو من شرط حصول الطنين (العلاقة ٥٥) إن تواتر الطنين ١٠ يتناسب مع الحقل H الذي تخضع له النواة:

$$v = \frac{g_N \cdot \beta_N}{h} H = \gamma_N H$$
 (07)

حيث وضعنا  $P_N \cdot P_N \cdot P_N \cdot P_N$ . تعلق  $P_N \cdot P_N \cdot P_N$  بطبيعة النواة المدروسة . إن الحقل المغناطيسي الذي تخضع له النواة في الواقع لا يساوي تماماً الحقل الخارجي وذلك لأن النواة تحضم أيضاً إلى تأثير الحقول المغناطيسية الناتجة عن حركات الاكترونات حولها والحقول الناتجة عن النوى المجاورة لها . فالحقل الفعلي الذي تخضم له نواة معينة هو محصلة الحقل الحارجي مع الحقول الداخلية التي تؤثر في تنافر الضف إلى ذلك أنه عندما يخضع مركب ما إلى حقل مغناطيسي خارجي تتأثر الكترونات به . إذا كانت المدارات الجزيئية ممتلتة بالالكترونات أي إذا لم يكن في المركب الكترونات فردية يكون المركب ديا مغناطيسياً (أي ذا مغناطيسية عكسية) ، وفي هذه الحالة تتغير اتجاهات المدارات وحركة الالكترونات تحت تأثير عكسية) ، المغناطيسية الناتجة عن حركة الحقل المغناطيسية الناتجة عن حركة الحقل المغناطيسية الناتجة عن حركة المغناطيسية الناتجة عن حركة المؤلكترونات معاكسة للحقل الخارجي  $P_N \cdot P_N \cdot P_N$ 

المغناطيسي الذي تخضع له النواة داخل الجزئ، ويقال إن الالكترونات الزوجية (Paired) تحجب المغناطيسي مع شدة الحقل الخارجي، ان الحقل الذي تخضع له النواة في هذه الحالة يكتب إذن على الشكل التالى:

$$H = H_0 (1 - \sigma) \tag{ov}$$

حيث  $\mathbf{H}$  هي شدة الحقل الخارجي المطبق على الجزئ ،  $\sigma$  ثابتة المحجب المغناطيسي للالكترونات المحيطة بالنواة . تختلف قيمة  $\sigma$  باختلاف الجوار الالكتروني للنواة عما يجعل تواتر الطنين  $\sigma$  لنواة معينة يختلف باختلاف جوارها الالكتروني. يُدعى تغير تواتر الطنين  $\sigma$  باختلاف الجوار الالكتروني: الانزياح الكيميائي.

يقاس الانزياح الكيميائي بالفرق بين تواتر طنين النواة ، لا في المركب المدروس وتواتر طنين هذه النواة ، لا في مركب معياري. إن المركب المعياري من أجل البروتونات (نوى ذرات الهيدروجين) هو رباعي ميتيل سيلين <sub>(CH<sub>2</sub>) iSi (TMS)، تستخدم مركبات معيارية أخرى من أجل النوى الأخزى.</sub>

يقاس الانزياح الكيميائي على سلم يدعى: السلم دلتا (δ-scale) وهو سُعطى بالعلاقة التالية:

$$\delta = \frac{v_s - v_r}{v_r} \times 10^6$$
 (aA)

حيث  $v_0$  هما على التوالي تواتر طنين النواة في المركب المدروس وفي المركب المدروس وفي المركب المياري . يتضح من هذا التعريف للمقدار  $\delta$  ومن العلاقة (07) إن  $\delta$  لا

تتعلق بشدة الحقل المغناطيسي الخارجي. وبالفعل، إذا استخدمنا العلاقتين (٥٦) و (٥٧) يمكننا أن نكتب العلاقة (٥٨) على النحو التالي:

$$\delta = \left| \frac{\left( 1 - \sigma_s \right) - \left( 1 - \sigma_r \right)}{\left( 1 - \sigma_r \right)} \right| \times 10^6 = \frac{\sigma_r - \sigma_s}{1 - \sigma_r} \times 10^6 \quad (\text{o4})$$

مما يوضح أن δ تتعلق فقط بطبيعة النواة وطبيعة جوارها. نستنتج من العلاقة (٥٨) أيضاً أنه إذا كان الانزياح الكيميائي موجباً (٥ < ٥) يكون تواتر الطنين للنواة في المركب المدروس أكبر من تواتر الطنين في المركب المعياري (٧, > ٧)، وهذا يعني، استناداً إلى (٥٦) أن الحقل المغناطيسي الذي تخضع له النواة في المركب المدروس هو أكبر من الحقل الذي تخضع له في المركب المياري. وبقول آخر: إن ثابتة الحجب هي أصغر في الركب المدروس منها في المركب المعياري.

# التواتر السبيكترومتري:

إذا بدلنا على مقام العلاقة (٥٨) بما يساويها من(٥٦) نحصل على العلاقة التالية:

$$\delta = \frac{\upsilon_s - \upsilon_r}{\gamma_{N}, H_r} \times 10^6 = \frac{\upsilon_s - \upsilon_r}{\gamma_{N}, H_0 \left(1 - \sigma_r\right)} \times 10^6$$

إن قيمة ثابتة الحجب، ٥ صغيرة عادة بالمقارنة مع الواحد، لذلك يمكن

إن قيمة ثابتة الحجب، 
$$\sigma$$
 صغيرة عادة بالمقارنة مع الواحد، لذلك : اهمالها أمام الواحد في مقام العلاقة السابقة وكتابة : 
$$\delta = \frac{\upsilon_s - \upsilon_r}{\left(\gamma_N, \, H_0\right)} \times 10^6$$

يدعى المقدار YN. H<sub>o</sub> التواتر السبيكترومتري، وهو يقدر عادة بالميغاهر تز

(أي $H_{10}$  المستخدم، أي بالحقل الخارجي المجهاز المستخدم، أي بالحقل الحفارجي  $H_{0}$  الذي يولده الجهاز، كما يتعلق بالثابتة  $\eta_{0}$  الحاصة بطبيعة النواة المدووسة. يمكن اعتبار التواتر السبيكترومتري مساوياً إلى تواتر طنين النواة في المركب المعياري  $\eta_{0}$  . ( العلاقة  $\eta_{0}$ )

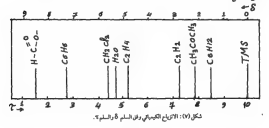
مثال: إذا كانت  $\delta = \delta$  فما هو مقدار الانزياح الكيميائي  $(v_s - v_r)$  الخاص بالهيدروجين ، بالنسبة للمركب الممياري TMS ، علماً بأن التواتر السبيكرومتري للجهاز هو  $MH_s$  500  $MH_s$ 

الجواب: نعوض في العلاقة (٦٠):

$$1 = \frac{v_s - v_r}{500 \times 10^6} \times 10^6$$

.  $v_1 - v_2 = 500 \times 1 = 500 H_2$  أي أن الانزياح يساوي

إن قيمة 8 في معظم المركبات الكيميائية سالبة لذلك تحتل هذه القيم على محور يتجه بالاتجاه السالب وهي انجاه الحقول المتناقصة(downfield) كما هو مين على الشكل(٧).



يكن الحصول على قيم موجبة للانزياح باستخدام سلّم آخر معروف باسم سلّم ٣ (تاو). ترتبط قيمة ٣ بـ 3 وفق العلاقة التالية :

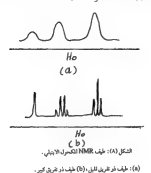
$$\tau = 10 - \left| \delta \right| \tag{71}$$

إن 7 في جميع المركبات المعروفة موجبة لأن قيمة 7 في المركب المرجعي تساوي 10 (أي  $0 = \delta$ .) تدل القيمة الكبيرة لـ 7 على حجب مغناطيسي كبير. يمكن الحصول على معلومات مفيدة عن جوار الهيدروجين المدروس وعن بنية المركب من قياس الانزياح الكيميائي ومن دراسة طيف NMR للمركب، وهذا ماسنحاول أيضاً ليضاحه بشكل موجز فيما يلي.

## التأثير المتبادل بين السبينات:

يتأثر الانزياح الكيميائي، كما ذكرنا بطبيعة جوار النواة، أي بطبيعة الروابط الكيميائية والذرات المجاورة للنواة المدروسة. إذا نظرنا مثلاً في الكحول الايتيلي الكيميائية والذرات المجاورة للنواة المدروسة. إذا نظرنا مثلاً في الكحول الايتيلي  $\rm CH_2$   $\rm CH_2$   $\rm CH_3$   $\rm CH_3$   $\rm CH_4$   $\rm CH_4$   $\rm CH_5$   $\rm CH_5$   $\rm CH_7$   $\rm CH_7$ 

(a) من الشكل ( $\Lambda$ ) أن شدة الامتصاص (مساحة السطح تحت الخط الطيغي) في الحقوط الطيفية الثلاثة الخاصة بالكحول المثيلي تتناسب مع الأعداد 1 و $\Upsilon$  و $\Upsilon$  فالحقط الطيفي الأقل شدة ينشأ عن البروتون الهيدروكسيلي، والحط الذي يليه ينشأ عن نواتي الهيدروجين في $(-CH_2)$ ، بينما الحقط الأخير، الأكثر شدة، ينشأ عن البروتونات المثيلية الثلاثة  $(-CH_2)$ .



إذا نظرنا الآن في الطيف ذي التفريق الكبير المبيّن في الجزء (b) من الشكل (A) نجد أن البروتون الهيدروكسيلي يشكل خطأ وحيدا (أحدية)، بينما يشكل البروتونات الايتيليان(-- CH<sub>2</sub> --) مجموعة تحوي أربعة خطوط (رباعية)، خطأن منها لهما شدة تساوي ثلاثة أضعاف شدة كل من الخطّين الآخرين. أما البروتونات الميثيلة(-- CH<sub>3</sub> --) فتشكل مجموعة تحوي ثلاثة خطوط (ثلاثية)

شدات الخطوط فيها تتناسب مع الأعداد (۱، ۲ ، ۱). نسمي كل مجموعة من الخطوط: متعددة (multiplet). هناك إذن في طيف NMR للكحول الايثيلي للاث متعددات، أحادية ورباعية وثلاثية. تتميز المتعددة الواحدة بأن المسافات بين خطوطها (مقدرة بالهرتزيها) مستقلة عن قيمة الحقل المغناطيسي الخارجي والذي يولده المطياف المستخدم في دراسة طيف NMR. تدعى المسافة بين خطين متجاورين داخل المتعددة الواحدة: ثابتة الانشطار السبيني: - (spin - spin - coupling constant) ويرمز بالحرف لل. تقدر لاعادة بالهرتز . تدعى ل أيضاً ثابتة التزاوج السبيني .

يفسر الانشطار السبيني (أو التزاوج السبيني) الذي يؤدي إلى ظهور الخطوط في المتعددة على النحو التالي :

يتعلق مقدار تأثر نواة بمجموعة من النوى المجاورة لها بمحصلة سبينات هذه المجموعة. وفي حال وجود الحفل الخارجي  $H_0$ ، يتعلق هذا التأثر بمركبة محصلة السبينات على اتجاه الحقل  $H_0$ . تعود المسألة إذن إلى معرفة مركبة محصلة السبينات (أو السبين المحصل) على المحور المنطبق على  $H_0$ . تتعلق مركبة السبين المحصل على هذا المحور بالاتجاهات النسبية لسبينات النوى، ويحسب طول هذه المركبة استناداً إلى نظرية المساقط التي تنص على أن طول مركبة محصلة متجهات على محور يساوي المجموع الجبري لمركبات هذه المتجهات على هذا المحور أضول متجه السبين الحاصل لمجموعة من النوى يعطى دائماً أخف إلى ذلك أن طول متجه السبين الحاصل لمجموعة من النوى يعطى دائماً بعلاقة من الشكل  $\frac{1}{2}$ .  $\frac{1}{2}$  من عمل المأور والمتبي بعلاقة من الشكل أو 1 عدد الما أو نصفياً. إن طول مركبة السبين الحاصل على المحدد كوانتي يمكن أن يكون عدداً تاماً أو نصفياً. إن طول مركبة السبين الحاصل على المحدد والني يرتبط بالعدد

I ويأخذ أحد القيم المحصورة بين I - و I + أي . . . , I + 1, . . , I + 1, . . . , m = . . m. يمكن حساب قيمة m معرفة التوجهات النسبية لمختلف النوى في المجموعة المدوسة، كما سيتضح ذلك من دراسة طيف الكحول الايتيلي .

للنظر على سبيل المثال، في الرباعية في طيف NMM للكحول الايتيلي. تنشأ هذه الرباعية عن تأثر كل من البروتونين في  $\operatorname{CH}_2$  – بالبروتونات الميثيلية الثلاثة المجاورة ( $\operatorname{CH}_3$  – ). تتوجه سبينات هذه البروتونات الثلاثة بالنسبة للحقل  $\operatorname{H}_0$  وفق عدة احتمالات كما هو مين في الجدول التالي:

الجدول (٤): التوجهات المسكنة لسبينات البرنونات في و CH				
	وقيمة المدد الكوانتي ۽ m في كل حالة			
التوجهات المكنة		:11	مركبة السبين المحصل	عدد الحالات التي
			هلی <sub>0</sub> H (قیمة m <sub>I</sub> )	$m_{ m I}$ لها نفس
	111		+3/2	1
$\uparrow\uparrow\downarrow$	$\uparrow\downarrow\uparrow$	↓↑↑		3
$\uparrow\downarrow\downarrow$	$\downarrow\uparrow\downarrow$	$\downarrow\downarrow\uparrow\uparrow$	-1/2	3
	$\downarrow\downarrow\downarrow$		-3/2	1

هناك أربعة قيم ممكنة للعدد $m_1$ ، لذلك تظهر في متعددة البروتونات  $-CH_2$  الحاضعة لتأثير الزمرة  $-CH_3$  أربعة خطوط، كل منها يقابل قيمة لـ  $m_1$  أما شدة الخط المقابل لقيمة نمينة لـ  $m_1$  فتتناسب مع عند

الحالات التي لها نفس قيمة  $m_1$  هذه (انظر في العمود الأخير من الجدول). لهذا  $m_2$  أن شدات الحطوط في متعددة  $(--CH_2-)$  الرباعية تتناسب مع الأعداد  $m_1$  وهي نفس الأعداد في العمود الأخير في الجدول (٤).

للنظر الآن في متعددة (--- CH<sub>3</sub> ---) . تخضع البروتونات المتكافئة في هذه الزمرة إلى تأثير البرونات الموجودة في المجموعة (--- CH<sub>2</sub> ----) المجاورة لها . لننظر اذّن في التوجهات النسبية الممكنة للبروتونين في (CH<sub>2</sub> ) . يبين الجدول (٥) مختلف الحالات الممكنة وقيم M المقابلة لها .

قيمة m المقابلة لكل حالة	لسبينات البروتونات في CH _	الجدول (٥): التوجهات المكنة	
التوجهات المكنة	مركبة السبين المحصل	عددالحالات التي	
	$(m_1$ على $H_0$ على على	$m_{ m I}$ لها نفس قيمة	
<b>↑</b> ↑	+1	1	
$\uparrow\downarrow$ $\downarrow\uparrow$	0	2	
$\downarrow \downarrow$	-1	1	

إن عدد قيم  $m_1$  الممكنة هو ثلاث قيم ، لهذا تظهر في متعددة ( $m_2 - CH_3$  —) الحاضعة إلى تأثير البروتونات في ( $m_2 - CH_2$  —) ثلاثة خطوط . تتناسب شدات هذه الخطوط مع الأعداد (1, 2, 1) وهي أعداد الحالات التي لها قيم متساوية لـ  $m_1$  والواردة في العمود الأخير في الجدول (٥). نذكر أخيراً أنه الهيدروجين  $m_2$ 

الهيدروكسيلي يؤدي إلى تشكل أحادية فقط وهذا يعني أن لا يتأثر بالهيدروجينات الأخرى في جزيء الكحول الايتيلي.

#### قواعد مبسطة :

يمكن أن نستنتج مما سبق بعض القواعد البسيطة التي تساعد في دراسة وتفسير طيوف NMR للمركبات الكيميائية.

إذا تأثر طيف NMR لنواة (أو نوى متكافئة) بذرات مجموعة مجاورة ، فإن عدد الخطوط التي تنشأ عن هذا التأثر يساوي (N+1) خطأ، حبث N هي عدد النوى المتطائلة في المجموعة المؤثرة ويفرض أن سبين كل نواة في المجموعة هو سبين نصغي  $\left(\frac{1}{2}\right)$ . تتناسب شدات الخطوط في المتعددة الناتجة مع أعداد الحالات الكوانتية للمجموعة المؤشرة التي لها نفس قيم  $m_1$ .

يمكن معرفة هذه الأعداد باستخدام مثلث باسكال الموضح على الشكل (٩)

عدد الذرات في المجموعة المؤثرة (N)	عدد الخطوط في المتمددة الناتجة وتسب شداتها
0	
1	ام حا
2	1 2
3	1 33 33 71
4	1 4 6 4
5 1	5 10 10 5

الشكل (٩): مثلث باسكال

يين هذا الجدول في كل سطر أفقي منه أعداد الحالات الكوانتية التي لها قيم متساوية  $L_{\rm II}$  المقابلة لكل قيمة  $L_{\rm II}$  ، مثلا إذا كان عدد النوى في المجموعة المؤثرة 2 ( $L_{\rm II}$  ) ، نجد أن السطر الأفقي المقابل إلى  $L_{\rm II}$  في الجدول يحوي ثلاثة قيم : 1، 2، 1 . أي أن هذه المجموعة المؤثرة تؤدي إلى نشوء متعددة ثلاثية شدات الخطوط فيها تتناسب مع الأعداد  $L_{\rm II}$  .

يمكن انشاء مثلث باسكال عن طريق نشر ثنائية الحد N (a + a). إن الأمثال في النشر الناتج هي الأرقام في السطر الأفقي المقابل لقيمة N في المثلث. نلاحظ من جهة أخرى أن كل رقم في المثلث يساوي مجموع الرقمين المجاورين له في السطر الذي يأتي فوقه مباشرة(انظر في الخطوط المنقطة في المثلث).

#### ملاحظات عامة:

بذرات بعيدة عن بعضها البعض أو المفصولة عن بعضها بأكثر من ثلاث روابط تكافؤية ماعدا في المركبات المترافقة كالهيدروكربونات المترافقة، حيث يمتد التأثير عبر الروابط اللامتمركزة.

#### البنية العامة للمتعددة:

مثال: يوجد في جزيء الأمونيا و NH ثلاثة بروتونات متكافئة يتأثر طيفها بنواة البيروجين N. إن قيمة I = I ، لذلك فإن عدد الخطوط في متعددة البروتونات يساوي: S = I + I + I + I + I والمتعددة الناتجة هي ثلاثية .

# أسئلة وتمارين على الفصل الثاني عشر

- ١ اكتب معادلة الموجة (معادلة شرودنغر) للدوار الصلب في الاحداثيات القطبة.
- ٢ بين المراحل الرئيسية المتبعة في حل معادلة الموجة للدوار الصلب، وماهي
   العلاقة التي تعطى مستويات طاقة الدوار الصلب?
  - ٣ بين ماهي العلاقة بين طاقة الدوار الصلب وعزم دورانه الزاوى؟
- استنتج العلاقة التي تعطي فرق التواتر بين خطين متتالين في الطيف الدوراني
   لدوار صلب.
- ٥ اشرح ماهي قواعد الانتقاء في الدوار الصلب، ثم اشرح العوامل التي تؤثر
   في شدة الخطوط الطيفية في طيف الدوار الصلب.
- ٣ اشرح كيف يتشكل الفرع R والفرع P في الطيف الاهتزازي الدوراني.
   هل المسافات بين الخطوط الطيفية في الفرعين R و P متساوية ؟ ولماذا ؟
- ٧ اذكر ماهو الفرق بين طاقة انفصام الرابطة، D<sub>0</sub>، في جزئ الذرة وطاقة الرابطة (D<sub>2</sub>)؟
- ٨ اشرح كيف يمكن حساب D<sub>0</sub> و D<sub>0</sub> بشكل تقريبي استناداً إلى قياس ثابتة اللاتوافقية والتواتر الأساسى في مركب ثنائى الذرة؟
- ٩ ماهي العلاقة التي تعطي العزم المغناطيسي لنواة بتابعية سبينها \$\tilde{s}\$ ، وماهو
   عدد الأوضاع التي يمكن أن يأخذها متجه العزم المغناطيسي للنواة في حالة

وجود حقل مغناطيسي خارجي؟

 ١٠ - ماهي القواحد التي تحدد فيما إذا كان للنواة عزم مغناطيسي أم ٢٧ هل للنوى التالية عزوم مغناطيسية:

32S. 19F. 14N. 17O. 16O. 12C

ا ا – في حالة كون العدد المغناطيسي I مساوياً إلى  $\frac{1}{2}$  ، ماهو شرط حدوث العدوث

الطنين في طيف NMR ؟

١٢ - اشرح ماهو الانزياح الكيميائي وماهو سببه؟

١٣ - ماهو الفرق بين السلم 8 والسلم ٢ في الانزياح الكيميائي؟

14 - اشرح سبب وجود خطوط طيفية في المتعددة الواحدة (Multiplet) ؟

غارين:

١ - يعرف عزم القصور الذاتي لجزئ بالعلاقة التالية:

 $I = \sum_i \, m_i \; r_i^2$ 

حيث  $m_i$  كتلة اللرة 1 في الجزئ ،  $r_i$  بعدها عن مركز ثقل الجزئ . استنج من ذلك أن عزم الفصور الذاتي لجزئ ثنائي الذرة يساوي إلى  $I = \mu r^2$  حيث  $\mu$  الكتلة المختزلة و  $\mu$  البعدين الذرتين .

r الحسب قيمة عزم القصور الذاتي لـ H Cl H Cl علماً بأن طول الرابطة r يساوي 1.30  $A^{\circ}$  ما 1.30  $A^{\circ}$  علماً بأن طول الرابطة بلانك r المحتب قيمة الثابتة الدررانية r (cm $^{-1}$ ), ثابتة بلانك r المحتب r دساوي r

- $^{\circ}$  ارسم منحني تغيرات ( $N_{1}/N_{0}$ ) بدلالة العدد الكوانتي الدوراني  $^{\circ}$  لركب  $^{\circ}$  ارسم منحني تغيرات (مايق)، درجة الحرارة  $^{\circ}$  + H  $^{\circ}$   $^{\circ}$  عفر ش أنه دوار صلب. (استمن بالتمرين السابق)، درجة الحرارة  $^{\circ}$   $^{\circ}$  25 مثوية وثابتة بولتزمان  $^{\circ}$  تساوي إلى.  $^{\circ}$  erg.  $^{\circ}$   $^{\circ}$  (انتبه إلى الواحدات المستخدمة).
- ٤ يبين الجدول التالي بعض الانتقالات الدورانية في H CE<sup>35</sup>. استنج من ذلك
   قيمة الثابتة B وقارنها مع القيمة المحسوبة في التمرين ٢. استنتج طول
   الرابطة r من الطيف المذكور في الجدول.

$J \rightarrow J + 1$ الانتقال	تواتر الخط العليفي (cm <sup>-1</sup> )	
3 → 4	83.03	
$4 \rightarrow 5$	103.62	
5 → 6	124.30	
6 → 7	145.03	
7 → 8	165.51	
8 → 9	185.86	
9 → 10	206.38	

ه - انشر تابع مورس بسلسلة ماك لوران حول q = 0 . اعتبر أمثال q في النشر مساوياً الـ X أيتة القرة)

استنتج من ذلك العلاقة بين الوسيط a في (تابع مورس) وبين ثابتة القوة K.

7 - بين ماهو الشكل للحتمل لطيف NMR للمركب:

Physical constants

Constant	Symbol	Value	Units (SI)	Units (c. g. s.)
Speed of light in vacuum	¢	2.998 ×	10 <sup>8</sup> ms <sup>-1</sup>	10 <sup>10</sup> cm.s <sup>-1</sup>
Electronic charge	-е	-1.602	10 <sup>-19</sup> C	10 <sup>-20</sup> e.m.u.
		- 4.803		10 <sup>-10</sup> e.s.u.
Electron rest mass	m <sub>e</sub>	9.110	10 <sup>-31</sup> Kg	10 <sup>-28</sup> g
Proton rest mass	mn	1.673	10 <sup>-27</sup> Kg	10 <sup>-24</sup> g
Planck's constant	h	6,626	10 <sup>-34</sup> Js	10 <sup>-27</sup> erg.s.
	$\hbar = h/2\pi$	1.055	10 <sup>-34</sup> Js	10 <sup>-27</sup> erg. s
Bohr radius	a <sub>o</sub>	5.292	10 <sup>-11</sup> m	10 <sup>-9</sup> cm
Poltzmann's constant	k	1.381	10 <sup>-23</sup> J K <sup>-1</sup>	$10^{-16}$ erg. $K^{-1}$
Avogadro's number	N <sub>A</sub>	6.022	10 <sup>23</sup> mol <sup>-1</sup>	10 <sup>23</sup> mol <sup>-1</sup>
Permittivity of free space	e <sub>0</sub>	8.854	10 <sup>-12</sup> F m <sup>-1</sup>	

Other common units:

Length: Angström, Å = 10<sup>-10</sup> m

Energy: Electron volt,  $1 \text{ eV} = 1.602 \times 10^{-19} \text{ J}$ 

Calorie, 1 cal ≈ 4.184 J

Energy per mole: 1 eV per molecule is equivalent to 96.49 KJ, mol-1

kT at 300 K is equivalent to 2.494 kJ mol<sup>-1</sup>

Wavenumber (reciprocal wavelength): 1 eV is equivalent to 8066 cm $^{-1}$  based upon E =  $hc / \lambda$ 

Dipole moment; debye =  $10^{-18}$  e.s.u.Cm = 3.334 x  $10^{-30}$  Cm

#### Atomic units

This system of units is chosen to avoid cluttering the quantum-mechanical equations with fundamental constants. It is based upon the choice  $\hbar\approx m_e=e=1$ . The principal quantities of interest in this system are:

Unit of length: Bohr radius,  $a_0 = 5.292 \times 10^{-11} \text{ m} = 0.529 \text{ 2 Å}$ 

Unit of energy; the hartree,  $E_H \approx 27.21 \text{ eV}$ , which is equivalent to 2 626 k J mol<sup>-1</sup>

# مراجع

١ - مبادئ الكيمياء الكواننية، د. عصام جانو - جامعة تشرين - سوريا
 ١٩٨١).

۲ - الكيمياء الكوانتية. د. محمود بحبوح - جامعة حلب - سوريا
 ۱۹۸۲)

- Contemporary Quantum Chemistry, An Introduction. J. Goodisman: Plenum Press, "1977".
- Quantum Mechanics In Chemistry. M.W. Hanna; The Benjamin Cummings Publishing Co. "1981".
- Quantum Mechanics. A. Messiah; John Wiley and Sons "1961".
- Quantum Chemistry. H. Eyring. J. Walter, and G. E. Kimball; John Wiley and Sons, "1949".
- Mathematics for Quantum Chemistry. J. M. Anderson;
   Benjamin Inc. "1966".
- Introduction to Quantum Chemistry. J. M. Anderson;
   Benjamin Inc. "1969".
- The Chemical Bond. J. N. Murrell, S.F.A. Kettle, and J.M. Tedder; John Wiley and Sons "1978".

- Introduction to Molecular Spectroscopy. G.M. Barrow;
   McGraw Hill "1962".
- Spectra of Diatomic Molecules. G. Herzberg; D. Van Nostrand Comp. "1950".
- Infrared and Raman Spectra. G. Herzberg; D. Van Nostrand Comp. "1945".
- Molecular Vibrations. E.B. Wilson, J.C. Decius, and P.C. Cross; McGraw - Hill Comp. "1955".
- The Infrared Spectra f Complex Molecules. L.J. Bellamy;
   John Wiley and Sons "1954".
- Molecular spectoscopy. I.N.Levinei John wiley and Sons.
   1975"
- 16. Introduction to Magnetic Resonance
- A. carrington, and A.D. Mclachlan, Harper and Row 
  •1977"
- 17. Applications of N M R Spectoscopy to Organic Chemistry.
- L.M. Jackman, Pergman press "1959"
- 18. Chemical Applications of Croup theory
- F. A. Cotton, Interscience publishers "1963"
- 19. Group theory and Quantum mechanics
- M. Tinkhami Megraw- Hill camp. "1964".

# الفهرس

الموضوع اله	الصفحة
#إهدأء	٣
₩مقدمة	٥
<b>الفصل الأول:</b> الحركات الاهتزازية والأمواج	11
#الاهتزازات والأمواج	١٤
#تداخل الأمواج والأمواج المستقرة	1.4
#شروط تشكل الأمواج المستقرة، الأمواج	۲۱
الخاصة أو الطبيعية	
*مبدأ التركيب الخطي والحل العام لمعادلة الموجة	3.7
#معادلة الموجة والأمواج في الفضاء	77
#أسئلة وتمارين الفصل الأول	٣.
القصل الثاني: قصور الفيزياء الكلاسيكية ونشوء ميكانيك م	٣٥
الكم	
*مقدمة ۸	٣٨
*الأمواج والجسيمات P	44
*الفعل الكهرضوثي ·	٤٠
#فعل كومتون ٣	٤٣
#طيف الهيدروجين ٨	٨٤

٥٠	#الحدود وعلاقة بالمر
940	#نظرية بور في ذرة الهيدروجين
٥٩	#قيَّمة نظرية بور
٠,	#أسئلة وتمارين للفصل الثاني
70	القصل الثالث: الطبيعة الموجيّة للمادة ومعادلة شرودنغر
٧٢	#الطبيعة الموجية للجسيمات وعلاقة دويروغلى
79	*مبدأ اللاحتمية وعلاقات الارتياب
٧٤	#معادلة شرودنغر غير التابعة للزمن
٧٤	#المعنى الاحتمالي لتابع (دالة) الموجة
٧٨	*تطبيق، دراسة حركة جسيم في حفرة كمون
٨٥	*خواص توابع (دوال) الموجة
90	*درامة حركة جسيم في صندوق
٠٢	*أستلة وتمارين للفصل الثالث
• 4	الفصل الرابع: مبادئ وفرضيات أساسية في ميكانيك الكم
	ومعادلة شرودنغر التابعة للزمن
14	#المقادير القابلة للقياس والمتحولات والمؤثرات
11"	#المجموعة الخطية والفراغ الخطى
14	#المؤثرات (operators)
19	*المؤثرات الخطية
**	#المؤثرات المعاكسة
40	#الدند الشارك (adjoint operator)

#المؤثرات الهرميتية	177
#معادلة القيم الخاصة والتوابع الخاصة	174
#نظرية النشر (expansion theorem)	144
#الفرضيات الأساسية في ميكانيك الكم	140
*الفرضية الأساسية الأولى	140
*الفرضية الأساسية الثانية	140
#الفرضية الأساسية الثالثة (معادلة شرودنغر التابعة للزمن)	۱۳۸
*الفرضية الأساسية الرابعة (دستور القيمة المتوسطة)	144
*حلّ معادلة شرودنغر التابعة للزمن	128
#بعض خصائص الحلول الخاصة لمعادلة شرودنغر التابعة للزمن	189
<ul> <li>بعض خصائص الحل العام لمعادلة شرودنغر التابعة للزمن</li> </ul>	10.
«أسئلة وتحارين للفصل الرابع	100
الفصل الحامس: الحركة الدورانية والعزم الزاوي	170
#العزم الزاوي في الحركة الدورانية	777
*دراسة الحركة الدورانية حول محور ثابت	178
#التوابع الخاصة والقيم الخاصة للمؤثرين M <sub>z</sub> , M <sup>2</sup>	۱۷۸
*أسئلة وتمارين للفصل الخامس	140
الفصل السادس: ذرة الهيدروجين	114
#ذرة الهيدروجين	191
*حركة جملة جسمين حول مركز ثقلهما	197
⇒حل المعادلة المتعلقة بـ	199

7.1	*حل المعادلة المتعلقة بالمتحولθ
Y•V	ت *حل المعادلة المتعلقة بالمتحول ٢
71.	" *مستويات طاقة ذرة الهيدروجين
711	**خصائص توابع الموجة الهيدروجينية
710	*المدارات الهيدروجينية وأشكالها
771	*أسئلة وغارين على الفصل السادس
440	القصل السابع: فرة الهيليوم ونظرية التحول والسبين
AYY	*ذرة الهيليوم
AYY	*جملة الواحدات الذرية
779	<ul> <li>المجاد توابع موجة تقريبية للرة الهيليوم</li> </ul>
744	راسة حالة الاستقرار في ذرة الهيليوم الاستقرار في ذرة الهيليوم
777	#نظرية التحول (Variation theorem)
777	
727	#طريقة التحول *مشكلة الترابط (correlation) بين حركتي الالكترونين
722	
787	#السبين (Spin) والتوابع السبينية
Yo.	#المدارات السبينية (Spin orbitals)
707	#الجسيمات المتماثلة ومبدأ باولي
709	#ترابع موجة عكس تناظرية لذرة الهيليوم
777	#توابع الموجة في حالات تهيج درة الهيليوم
77.4	#اصطلاحات ورموز
	<b>#أ</b> سئلة وتمارين على الفصل السابع
	- 7 • V -

177	القصل الثامن: الذرات متعددة الالكترونات
474	*غوذج الالكترونات المستقلة في الذرات
<b>YA</b> +	*تعيين الحدود الناتجه عن تشكل الكتروني معين
۸۸۲	₩قاعدة هوند
PAY	*كتابة معين سلاتر
799	*قواعد كوندون− سلاتر
411	*مدارات سلاتر (Slater orbitals)
414	*بعض التكاملات المفيدة في الحسابات الكوانتية
777	*بعض خصائص الذرات
777	*حجم المدار الذري
377	• #طاقة التأين
777	 *الالفة الالكترونية (electron affinity)
۳۲۷	#الكهر سلبية (ellectronegativity)
۸۲۳	*قيمة التكافؤ في الذرة
444	* التأثير المتبادل بين السبين والعزم الزاوي المداري
377	*أسئلة وتمارين على الفصل الثامن
٣٣٩	الفصل التاسع: الجزيئات ثنائية الذرة
٣٤٣	*تقريب بوون - اوبنهايمر
727	*دراسة البنية الالكترونية للايون H <sub>2</sub> <sup>+</sup>
401	*طريقة التركيب الخطى للمدارات الذرية (LCAO - MO)
177	# الماتة المدينة المدي

$\mathrm{H}_2^+$ حساب طاقة الرابطة	ماب طاة	#ح
المدارات الجزيئية في الجزيئات الثناثية متعددة الالكترونات	ارات الج	#الد
بَعَض خصائص الجزيئات	س خصا	*
الخصائص التناظرية الاخرى لتابع الموجة الكلي	مائص	# #
حساب الطاقة		
الجزيئات الثناثية اللامتجانسة	يئات ال	#الج
القوى داخل الجزئ ونظرية هيلمان – فاينمان	ِی داخز	#القر
أسئلة وتمارين على الفصل التاسع		
صل العاشر: الجزيئات متعددة الذرات والروابط الكيميائية		
طريقة الرابطة التكافؤية والروابط المتمركزة		
حالات التكافؤ والتهجين		
لطنين والأشكال القانونية		
ظرية المدارات الجزيئية		
لوذج الالكترونات المستقلة	ج الالك	#غوة
طريقة هوكل ودراسة الهيدروكربونات المترافقة	_	
طبيقات طريقة هوكل		
 حساب مستويات طاقة المدارات الجزيئية بطريقة بسيطة ٢		
نثافة الشحنات الالكترونية ورتبة الرابطة		
لهيدروكربونات المتناوبة و		
ه . وق برو		
لاقة التأن و نظرية كو عان		

٤٤٠	#طاقة اللاتمركز وطول الربطة
233	<b>☀تطبيق طريقة هوكل في المركبات القطبية</b>
220	*طريقة هوكل الموسعة
283	*طريقة SCF
229	* طريقة SCF - MO LCAO
204	#بعض خصائص توابع الموجة SCF
202	*مستويات التقريب في الحسابات
٤٥٧	#الطرق الألف بائية (ad- initio)
277	*الطرق التقريبية في حساب المدارات الجزيئية
٤٦٣	#قصور نظرية المجال ذو الإنسجام الداخلي وطاقة الترابط في الجزيئات
٤٦٥	#تفاعل التشكلات Contiguration Interaction
279	*طريقة الإضطراب Perturbation Method
273	#أسئلة وتمارين على الفصل العاشر
٤٨٩	الغصل الحادي عشر: مبادئ أساسية في علم الأطياف،
	طيف الحركة الاهتزازية
294	<b>₩مستويات الطاقة في الجزيئات</b>
297	*الأمواج الكهرطيسية
299	#نظرية الاضطراب (Perturbation Theory)
0.4	* حالة خاصة: نظرية إضطراب موللر- بليسيت
٥٠٩	#تفاعل الجزيئات مع حقل خارجي تابع للزمن
017	*تطبيق
- , ,	

ŧ	«مقارنة النظرية مع نتائج القياسات	07.	
ŧ	*قواعد الانتقاء وشدة الامتصاص	370	
ŧ	*طيف الحركة الاهتزازية للجزيئات ثنائية الذرة	770	
ŧ	*قواعد الانتقاء في الهزازة التوافقية	340	
į	*اللاتوافقية في الحركة الاهتزازية	040	
	*عامل الامتصاص التكاملي في طيف الحركة الاهتزازية	081	
E	*الحركات الاهتزازية في الجزيئات متعددة الذرات	0 2 2	
	*طيوف رامان	00.	
	*أسئلة وتمارين على الفصل الحادي عشر	300	
1	الغصل الثاني عشر: طيف الحركة الدورانية والحركة الاهتزازية -	٥٥٩	
	الدورانية وطيف الطنين النووي المغناطيسي		
	*طيف الحركة الدورانية لجزئ ثنائي الذرة	9750	
	*شدة الخطوط الطيفية	979	
	#الربط بين الحركتين الدورانية والاهتزازية	011	
	*الطيف الاهتزازي - الدوراني	740	
	#طاقة انفصام الرابطة في الجزيئات ثنائية الذرة	770	
	*طيف الطنين النووي المغناطيسي NMR	049	
	*الانزياح الكيميائي	710	
	* التأثير المتبادل بين السبينات	09+	
	₩قو اعد مبسطة	090	
	س بد خالت مانة	097	

#البنية العامة للمتعددة	09V
*أسئلة وتمارين على الفصل الثاني عشر	۸۹۸
*ثوابت فيزيائية (جدول)	7.1
#مراجع	7.5

تطلب بخيع تمنشورات من المشيركة لمتحرب في المستورايع بيورت شاع شوريا - يناية مندي وتصالحة مناعد ، ١٩٩٦- ١٩٥٩ - ص. ب، ١٤٢٠ - رقيا : بيوشوان

صوبیة ریش، دشاره سگام لیادودی رباد خوبی وصعوایی رقم ۲۷ هانف ۱۱۷۷۷ - ۲۹۱۲ - ۲۶ مرب ۱۷۲۱ - دفیرا: بیرش از بیرش کا ۱۱۸۳ و تیمیک

